(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2002 年7 月4 日 (04.07.2002)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 02/052005 A1

(51) 国際特許分類7:

C12N 15/12, C07K 14/47

矢那1532番3号 財団法人かずさディー・エヌ・ エー研究所内 Chiba (JP).

田沼1001号 Chiba (JP).

(21) 国際出願番号:

PCT/JP01/11217

(22) 国際出願日:

2001年12月20日(20.12.2001)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願2000-389742

2000年12月22日(22.12.2000) JF

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 財団法 人かずさディー・エヌ・エー研究所 (KAZUSA DNA RESEARCH INSTITUTE FOUNDATION) [JP/JP]; 〒 292-0812 千葉県 木更津市 矢那 1 5 3 2番3号 Chiba (JP). セレクター・レキシコ・サイエンシズ株式 会社 (CELESTAR LEXICO-SCIENCES, INC.) [JP/JP]; 〒261-8501 千葉県千葉市美浜区中瀬1丁目3番地 Chiba (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 小原 收(OHARA,Osamu) [JP/JP]; 〒292-0812 千葉県 木更津市 矢那 1 5 3 2番 3 号 財団法人かずさディー・エヌ・エー研究所内 Chiba (JP). 長瀬 隆弘 (NA-GASE,Takahiro) [JP/JP]; 〒292-0812 千葉県 木更津市 矢那 1 5 3 2番 3 号 財団法人かずさディー・エヌ・エー研究所内 Chiba (JP). 中島 大輔 (NAKA-JIMA,Daisuke) [JP/JP]; 〒292-0812 千葉県 木更津市

(74) 代理人: 阿部 正博 (ABE,Masahiro); 〒274-0825 千葉 県 船橋市 前原西 2 丁目 1 4 番 1 号 ダイアパレス津

- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

- 国際調査報告書
- 請求の範囲の補正の期限前の公開であり、補正書受額の際には再公開される。
- 電子形式により別個に公開された明細書の配列表部分、請求に基づき国際事務局から入手可能

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: NOVEL GENES AND PROTEINS ENCODED THEREBY

₹(54)発明の名称: 新規遺伝子及びそれにコードされる蛋白質

(57) Abstract: Novel genes containing domains encoding proteins are directly cloned from cDNA libraries originating in human adult whole brain, human tonsil, human adult hippocampus and human fetal whole brain. The base sequences and functions thereof are identified. DNAs containing base sequences encoding the following polypeptides (a) and (b): (a) a polypeptide comprising an amino acid sequence which is the same or substantially the same as one of the amino acid sequences represented by SEQ ID NOS:1 to 31; and (b) a polypeptide comprising an amino acid sequence derived from one of the amino acid sequences represented by SEQ ID NOS:1 to 31 by deletion, substitution or addition of a part of the amino acids and having substantially the same biological activity; recombinant proteins encoded by the above DNAs; and proteins containing these polypeptides.

/続葉有/



(57) 要約:

ヒト成人全脳、ヒト扁桃、ヒト成人海馬及びヒト胎児全脳由来のcDNAライブラリーから、蛋白質をコードしている領域を含む新規なDNAを直接クローニングし、それらの塩基配列を決定し、更にそれらの機能を同定すること。

以下の(a)又は(b)のポリペプチドをコードする塩基配列を含むDNA:

- (a) 配列番号:1乃至31のいずれか一つで示されるアミノ酸配列と同一又は 実質的に同一のアミノ酸配列から成るポリペプチド、
- (b)配列番号:1乃至31のいずれか一つで示されるアミノ酸配列において、一部のアミノ酸が欠失、置換又は付加されたアミノ酸配列から成り、(a)のポリペプチドの機能と実質的に同質の生物学的活性を有するポリペプチド、上記DNAにコードされる組換えポリペプチド、及び該ポリペプチドを含む蛋白質。

1

明細書

新規遺伝子及びそれにコードされる蛋白質

技術分野

本発明は、DNA及び該DNAを含む遺伝子、並びに該DNAにコードされる組換えポリペプチド及び該ポリペプチドを含む新規組換え蛋白質に関する。

背景技術

ヒトゲノム計画における大規模シークエンシングによって、2001年2月にヒトゲノムドラフト配列が公開された。

ヒトゲノム計画の最終目的は単にゲノム全塩基配列を決定することではなく、その構造情報、即ち、DNAの塩基配列情報からヒトのさまざまな生命現象を読み解くことにあろう。

ヒトゲノム配列中で蛋白質をコードしている領域はそのごく一部であり、現在は、ニューラルネットワークや隠れマルコフモデルと呼ばれる情報科学の手法を用いて、そのコード領域の予測が行われている。しかしながら、それらの予測精度はまだ充分なものではない。

今回、本発明者は新規な遺伝子を見出すべく、ヒト成人全脳、ヒト扁桃、ヒト成人海馬及びヒト胎児全脳由来のcDNAライブラリーから、蛋白質をコードしている領域を含む新規なDNAを直接クローニングすることに成功し、それらの塩基配列を決定して本発明を完成させた。

発明の開示

即ち、本発明は第一の態様として、以下の(a)又は(b)のポリペプチドをコー

ドする塩基配列を含むDNAに係る:

- (a)配列番号:1乃至31のいずれか一つで示されるアミノ酸配列と同一又は 実質的に同一のアミノ酸配列から成るポリペプチド、
- (b)配列番号:1乃至31のいずれか一つで示されるアミノ酸配列において、
- 一部のアミノ酸が欠失、置換又は付加されたアミノ酸配列から成り、(a)のポリペプチドの機能と実質的に同質の生物学的活性を有するポリペプチド。

本発明の第二の態様として、以下の(a)又は(b)のDNAに係る:

- (a)配列番号:1乃至31のいずれか一つで示される塩基配列において、夫々の配列で示されるアミノ酸配列をコードする塩基配列を含むDNA、
- (b) (a)のDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、(a)のアミノ酸配列から成るポリペプチドの機能と実質的に同質の生物学的活性を有する蛋白質をコードするDNA。

以上の本発明の第一及び第二の態様であるDNAをまとめて、以下、「本発明DNA」ともいう。又、本発明はこれらDNAを含む遺伝子にも係る。

更に、本発明は上記DNA又は遺伝子にコードされる組換えポリペプチド(以下、「本発明ポリペプチド」ともいう。)、及び該ポリペプチドを含む組換え蛋白質に係る。

本発明DNAを有するクローンの名称、本発明ポリペプチド又は蛋白質の長さ、その機能については、表1に示されている。

本発明DNAは、市販されている(クロンテック社製)ヒト成人全脳、ヒト扁桃、ヒト成人海馬及びヒト胎児全脳のmRNAを出発材料として、本発明者が調製したcDNAライブラリーから、cDNA断片として単離した後に、塩基配列を決定し同定したものである。

即ち、具体的には、小原他の方法(DNA Research Vol.4,53-59(1997))に従って調製したヒト成人全脳、ヒト扁桃、ヒト成人海馬及びヒト胎児全脳由来のcDNAライブラリーからクローンをランダムに単離する。

次に、ハイブリダイゼーションにより、重複クローン(繰り返し出てくるクローン)

を除き、その後インビトロでの転写翻訳を行い50kDa以上の産物が認められるクローンについてその両末端の塩基配列を決定する。

更に、こうして得られた末端塩基配列をクエリーとして既知遺伝子のデータベースにて相同性検索を行い、その結果、新規であることが判明したクローンについて全塩基配列を決定する。

また、上記のスクリーニング法に加えて、cDNAの5'および3'の末端配列をヒトのゲノム配列に対応させ、それらが挟む領域に未知の長鎖遺伝子が確認された場合には、そのcDNAの全長解析をおこなう。

このようにして既知の遺伝子に依存した従来のクローニング方法では得られなかった未知の遺伝子も、システマチックにクローニングを行なうことができる。

又、短い断片や得られた配列に人工的な間違いが起こらないように十分な注意を払いながら、RACE等のPCR法を使用することによっても、本発明DNAを含むヒト由来遺伝子の全領域を調製することも可能である。

更に、本発明は、本発明DNA又は本発明DNAを含む遺伝子を含有する組換えべクター、該組換えベクターを保持する形質転換体、該形質転換体を培養し、本発明ポリペプチド若しくは該ポリペプチドを含む組換え蛋白質を生成、蓄積せしめ、これを採取することを特徴とする、本発明ポリペプチド若しくは該ポリペプチドを含む組換え蛋白質、又はその塩の製造方法、及び、こうして得られる本発明ポリペプチド若しくは該ポリペプチドを含む組換え蛋白質又はその塩を提供する。

又、本発明は、本発明DNA又は遺伝子を含有してなる医薬、本発明ポリペプチド若しくはその部分ポリペプチド又は該ポリペプチドを含む組換え蛋白質をコードする塩基配列を含むポリヌクレオチド(DNA)、それら塩基配列に実質的に相補的な塩基配列を有するアンチセンスヌクレオチド、該ポリヌクレオチド又はアンチセンスヌクレオチドを含有してなる医薬、本発明ポリペプチド若しくはその部分ポリペプチド、及び、該ポリペプチド又はそれらを含む組換え蛋白質を含有してなる医薬に係る。

更に、本発明は、本発明ポリペプチド若しくはその部分ポリペプチド又は該ポリペプチドを含む組換え蛋白質又はそれらの塩に対する抗体、及び、本発明ポリペプチド、その部分ポリペプチド若しくは該ポリペプチドを含む組換え蛋白質又はそれらの塩、又はそれらに対する抗体を用いることを特徴とする、それら物質と特異的に相互作用する物質のスクリーニング方法、スクリーニング用キット、並びに、該スクリーニング方法によって同定される物質(化合物)自体等にも係る。

発明を実施する為の最良の形態

本発明DNAとしては、前述した本発明ポリペプチドをコードする塩基配列から成るものであればいかなるものであってもよい。また、ヒトの脳、又は、それ以外の組織、例えば、心臓、肺、肝臓、脾臓、腎臓、精巣、等の細胞・組織に由来するcDNAライブラリー等から同定・単離されたcDNA、又は、合成DNAのいずれでもよい。

ライブラリー作成に使用するベクターは、バクテリオファージ、プラスミド、コスミド、ファージミドなどいずれであってもよい。また、前記した細胞・組織より total RNA 画分またはmRNA 画分を調製したものを用いて、直接 Reverse Transcription coupled Polymerase Chain Reaction(以下、「RT-PCR法」と略称する)によって増幅することもできる。

配列番号:1乃至31のいずれか一つで示されるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列とは、配列番号:1乃至31のいずれか一つで示される全アミノ酸配列との相同性の程度が、全体の平均で約70%以上、好ましくは約80%以上、更に好ましくは約90%以上、特に好ましくは約95%以上であるアミノ酸配列を意味する。

従って、本発明の配列番号:1乃至31のいずれか一つで示されるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列から成るポリペプチドとしては、例えば、前記の各配列番号で示されるアミノ酸配列に対して上記の相同性を有し、各配列

番号で示されるアミノ酸配列から成るポリペプチドの機能と実質的に同質の生物学的活性(機能)を有するポリペプチドを挙げることが出来る。ここで、実質的に同質とは、それらの活性(機能)が性質的に同質であることを示す。

又、本発明ポリペプチドには、例えば、配列番号:1乃至31のいずれか一つで示されるアミノ酸配列中の一部(好ましくは、1~20個程度、より好ましくは1~10個程度、さらに好ましくは数個)のアミノ酸が欠失、置換又は付加したアミノ酸配列、或いはそれらを組み合わせたアミノ酸配列から成り、配列番号:1乃至31のいずれか一つで示されるアミノ酸配列から成るポリペプチドの機能と実質的に同質の生物学的活性(機能)を有するポリペプチドも含まれる。

上記の配列番号:1乃至31のいずれか一つで示されるアミノ酸配列と実質的に同一のアミノ酸配列から成るポリペプチド、又はその一部のアミノ酸が欠失、置換又は付加したアミノ酸配列から成るポリペプチドは、例えば、部位特異的変異導入法、遺伝子相同組換え法、プライマー伸長法、及びPCR法等の当業者に周知の方法を適宜組み合わせて、容易に作成することが可能である。

尚、その際に、実質的に同質の生物学的活性を有するためには、当該ポリペプチドを構成するアミノ酸のうち、同族アミノ酸(極性・非極性アミノ酸、疎水性・親水性アミノ酸、陽性・陰性荷電アミノ酸、芳香族アミノ酸など)同士の置換が可能性として考えられる。又、実質的に同質の生物学的活性の維持のためには、本発明の各ポリペプチドに含まれる機能ドメイン内のアミノ酸は保持されることが望ましい。

更に、本発明DNAは、配列番号:1乃至31のいずれか一つで示される塩基配列において、夫々の配列で示されるアミノ酸配列をコードする塩基配列を含むDNA、及び、該DNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、各配列で示されるアミノ酸配列から成るポリペプチドの機能と同質の生物学的活性(機能)を有するポリペプチド(蛋白質)をコードするDNAを包含する。

かかる条件下で、配列番号:1乃至31のいずれか一つで示される塩基配列

において、夫々の配列で示されるアミノ酸配列をコードする塩基配列を含むDNAとハイブリダイズできるDNAとしては、例えば、該DNAの全塩基配列との相同性の程度が、全体の平均で約80%以上、好ましくは約90%以上、より好ましくは約95%以上である塩基配列を含有するDNA等を挙げることが出来る。

ハイブリダイゼーションは、カレント・プロトコールズ・イン・モレキュラー・バイオロジー(Current protocols in molecular biology(edited by Frederick M. Ausubel et al., 1987))に記載の方法等、当業界で公知の方法あるいはそれに準じる方法に従って行なうことができる。また、市販のライブラリーを使用する場合、添付の使用説明書に記載の方法に従って行なうことができる。

ここで、「ストリンジェントな条件」とは、例えば、65℃の1mM EDTA ナトリウム、0.5M リン酸水素ナトリウム(pH7.2)、7%SDS 水溶液中でハイブリダイズさせ、65℃の 1mM EDTA ナトリウム、40mM リン酸水素ナトリウム(pH7.2)、1% SDS 水溶液中でメンブレンを洗浄する条件でのサザンブロットハイブリダイゼーションで本発明DNAプローブにハイブリダイズする程度の条件である。

本発明DNAのクローニングの手段としては、本発明ポリペプチドの部分等の適当な塩基配列を有する合成DNAプライマーを用いてPCR法によって増幅するか、または適当なベクターに組み込んだDNAを本発明ポリペプチドの一部あるいは全領域をコードするDNA断片もしくは合成DNAを用いて標識したものとのハイブリダイゼーションによって選別することができる。

ハイブリダイゼーションの方法は、例えば、上記の Current protocols in molecular biology(edited by Frederick M. Ausubel et al., 1987)に記載の方法などに従って行なうことができる。また、市販のライブラリーを使用する場合、添付の使用説明書に記載の方法に従って行なうことができる。

クローン化されたポリペプチドをコードするDNAは目的によりそのまま、または所望により制限酵素で消化したり、リンカーを付加したりして使用することができる。該DNAはその5'末端側に翻訳開始コドンとしてのATGを有し、また3'末端側には翻訳終止コドンとしてのTAA、TGAまたはTAGを有していてもよい。これらの翻訳開始コドンや翻訳終止コドンは、適当な合成DNAアダプターを用

いて付加することもできる。

本発明の蛋白質の発現ベクターは、当該技術分野で公知の方法に従って作成することが出来る。例えば、(1)本発明DNA又は本発明DNAを含む遺伝子を含有するDNA断片を切り出し、(2)該DNA断片を適当な発現ベクター中のプロモーターの下流に連結することにより製造することができる。

ベクターとしては、大腸菌由来のプラスミド(例、pBR322, pBR325, pUC 18, pUC118)、枯草菌由来のプラスミド(例、pUB110, pTP5, pC194)、酵母由来プラスミド(例、pSH19, pSH15)、 λファージなどのバクテリオファージ、レトロウイルス, ワクシニアウイルス, バキュロウイルスなどの動物ウイルス等を利用することが出来る。

本発明で用いられるプロモーターとしては、遺伝子の発現に用いる宿主に対応した適切なプロモーターであればいかなるものでもよい。例えば、宿主が大腸菌である場合は、trpプロモーター、lacプロモーター、recAプロモーター、λPLプロモーター、lppプロモーターなどが、宿主が枯草菌である場合は、SPO1プロモーター、SPO2プロモーター、penPプロモーターなど、宿主が酵母である場合は、PHO5プロモーター、PGKプロモーター、GAPプロモーター、ADHプロモーターなどが好ましい。動物細胞を宿主として用いる場合は、SRαプロモーター、SV40プロモーター、LTRプロモーター、CMVプロモーター、HSV-TKプロモーターなどが挙げられる。

発現ベクターには、以上の他に、所望により当該技術分野で公知の、エンハンサー、スプライシングシグナル、ポリA付加シグナル、選択マーカー、SV40複製オリジン等を付加することができる。また、必要に応じて、本発明のDNAにコードされた蛋白質を他の蛋白質(例えば、グルタチオンSトランスフェラーゼ及びプロティンA)との融合蛋白質として発現させることも可能である。このような融合蛋白質は、適当なプロテアーゼを使用して切断し、それぞれの蛋白質に分離することが出来る。

宿主細胞としては、例えば、エシェリヒア属菌、バチルス属菌、酵母、昆虫細胞、昆虫、動物細胞などが用いられる。

エシェリヒア属菌の具体例としては、エシェリヒア・コリ(Escherichia coli) K12・DH1(Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 60巻, 160(1968)), JM103 (Nucleic Acids Research, 9巻, 309(1981)), JA221(Journal of Molecular Biology, 120巻, 517(1978)), 及びHB101(Journal of Molecular Biology, 41巻, 459(1969))等が用いられる。

バチルス属菌としては、例えば、バチルス・サチルス(Bacillus subtilis)MI114(Gene, 24巻, 255(1983)), 207-21[Journal of Biochemistry, 95巻, 87(1984)]等が用いられる。

酵母としては、例えば、サッカロマイセス セレビシエ(Saccaromyces cerevisiae) AH22、AH22R-, NA87-11A、DKD-5D、20B-12、シゾサッカロマイセス ポンベ(Schizosaccaromyces pombe) NCYC1913、NCYC 2036、サッカロマイセス ピキア パストリス(Saccaromyces picjia pastoris)等が用いられる。

動物細胞としては、例えば、サル細胞COS-7、Vero、チャイニーズハムスター細胞CHO(以下、CHO細胞と略記)。 dhfr遺伝子欠損CHO細胞、マウスL細胞、マウスAtT-20、マウスミエローマ細胞、ラットGH3、ヒトFL細胞などが用いられる。

これら宿主細胞の形質転換は、当該技術分野で公知の方法に従って行うことが出来る。例えば、以下に記載の文献を参照することが出来る。

Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 69巻, 2110(1972); Gene, 17巻, 107(1982); Molecular & General Genetics, 168巻, 111(1979); Methods in Enzymology, 194巻, 182-187(1991); Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 75巻, 1929(1978); 細胞工学別冊8 新 細胞工学実験プロトコール. 263-267(1995)(秀潤社発行); 及び Virology, 52巻, 456(1973)。

このようにして得られた、本発明DNA又は本発明DNAを含む遺伝子を含有

する発現ベクターで形質転換された形質転換体は、当該技術分野で公知の方法に従って培養することが出来る。

例えば、宿主がエシェリヒア属菌の場合、培養は通常約15~43℃で約3~24時間行ない、必要により、通気や撹拌を加えることもできる。宿主がバチルス属菌の場合、培養は通常、約30~40℃で約6~24時間行ない、必要により通気や撹拌を加えることもできる。

宿主が酵母である形質転換体を培養する際、培養は通常、pH約5~8に調整された培地を用いて約20℃~35℃で約24~72時間行ない、必要に応じて通気や撹拌を加えることもできる。

宿主が動物細胞である形質転換体を培養する際、pHは約6~8に調整された培地を用いて、通常約30℃~40℃で約15~60時間行ない、必要に応じて通気や撹拌を加えることもできる。

上記培養物から本発明ポリペプチド又は蛋白質を分離精製するには、例えば、培養後、公知の方法で菌体あるいは細胞を集め、これを適当な緩衝液に懸濁し、超音波、リゾチームおよび/または凍結融解などによって菌体あるいは細胞を破壊したのち、遠心分離やろ過により蛋白質の粗抽出液を得る。緩衝液の中に尿素や塩酸グアニジンなどの蛋白質変性剤や、トリトンX-100™などの界面活性剤が含まれていてもよい。培養液中に蛋白質が分泌される場合には、培養終了後、公知の方法で菌体あるいは細胞と上清とを分離し、上清を集める。このようにして得られた培養上清、あるいは抽出液中に含まれる蛋白質の精製は、公知の分離・精製法を適切に組み合わせて行なうことができる。

こうして得られた本発明ポリペプチド(蛋白質)は、公知の方法あるいはそれに準じる方法によって塩に変換することができ、逆に塩で得られた場合には公知の方法あるいはそれに準じる方法により、遊離体または他の塩に変換することができる。更に、組換え体が産生する蛋白質を、精製前または精製後に、トリプシン及びキモトリプシンのような適当な蛋白修飾酵素を作用させることにより、任意に修飾を加えたり、ポリペプチドを部分的に除去することもできる。

本発明ポリペプチド(蛋白質)又はその塩の存在は、様々な結合アッセイ及び特異抗体を用いたエンザイムイムノアッセイ等により測定することができる。

本発明ポリペプチド(蛋白質)は、C末端が通常カルボキシル基(-COOH) またはカルボキシレート(-COO-)であるが、C末端がアミド($-CONH_2$)またはエステル(-COOR)であってもよい。ここでエステルにおけるRとしては、例えば、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピルもしくはn-ブチルなどのC1-6 アルキル基、例えば、シクロペンチル、シクロヘキシルなどのC3-8 シクロアルキル基、例えば、フェニル、 $\alpha-$ ナフチルなどのC6-12 アリール基、例えば、ベンジル、フェネチルなどのフェニル-C1-2 アルキル基もしくは $\alpha-$ ナフチルメチルなどの $\alpha-$ ナフチルーC1-2 アルキル基などのC7-14 アラルキル基のほか、経口用エステルとして汎用されるピバロイルオキシメチルエステルなどが用いられる。

本発明ポリペプチド(蛋白質)がC末端以外にカルボキシル基(またはカルボキシレート)を有している場合、カルボキシル基がアミド化またはエステル化されているものも本発明の蛋白質に含まれる。この場合のエステルとしては、例えば上記したC末端のエステルなどが用いられる。さらに、本発明の蛋白質には、N末端のメチオニン残基のアミノ基が保護基(例えば、ホルミル基、アセチル基などのC1-6 アシル基など)で保護されているもの、生体内で切断されて生成するN末端のグルタミン酸残基がピログルタミン化したもの、分子内のアミノ酸の側鎖上にある、例えばOH、COOH、NH2、SHなどが適当な保護基(例えば、ホルミル基、アセチル基などのC1-6 アシル基など)で保護されているもの、あるいは糖鎖が結合したいわゆる糖蛋白質などの複合蛋白質なども含まれる。

本発明の蛋白質の部分ポリペプチドとしては、前記した本発明ポリペプチド(蛋白質)の部分ペプチドであって、実質的に同質の活性を有するものであればいずれのものでもよい。例えば、本発明ポリペプチド(蛋白質)の構成アミノ酸配列のうち少なくとも10個以上、好ましくは50個以上、さらに好ましくは70

本ホブ(質は又は又は又は又は又はその部分ペプチドの塩としては、とりわけ 生理にも配好が好が好が好が好が好ましい。まの様な塩としては、例えば、無 機酸: 原門ン臭北水北水北水北水北水素酸、硫酸)との塩、あるいは有機酸(例 えば食食」に配マフマフマフマフマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、ク エン配ン、ド、「、」で、酸、酸、酸、酸、水タンスルボン酸、ベンゼンスルホン酸)と の塩がら。

本ポプ蛋)のそのそのそのそのその部分ペプチドもしくはそれらの塩またはそれらでドネ粉分で分で分で分で公で公かの化学合成方法を用いて調製することもb。

例、市れる蛋白蛋白蛋白蛋白蛋白質合成 市樹脂を用い、αーアミノ基と側鎖官を度 ν を酸を酸を酸を酸を酸を、目的 と する蛋白質の配列通りに、当業界に ζ ω α は 方法方法方法方法方法に従い、 樹脂上で縮合させる。 反応の最後にからせず と同と同と同と同と同時に各種保護基を除去し、さらに高希釈

溶液中で分子内ジスルフィド結合形成反応を実施し、目的の蛋白質、その部分ペプチドまたはそれらのアミド体を取得する。上記した保護アミノ酸の縮合に関しては、例えば、DCC、N,N'-ジイソプロピルカルボジイミド、及び N-エチルーN'-(3-ジメチルアミノプロリル)カルボジイミドのようなカルボジイミド類に代表される蛋白質合成に使用できる各種活性化試薬を用いることができる。これらによる活性化にはラセミ化抑制添加剤(例えば、HOBt, HOOBt)とともに保護アミノ酸を直接樹脂に添加するかまたは、対称とする酸無水物または HOBt エステルあるいは HOOBt エステルとしてあらかじめ保護アミノ酸の活性化を行なった後に樹脂に添加することができる。

保護アミノ酸の活性化や樹脂との縮合に用いられる溶媒としては、酸アミド類、ハロゲン化炭化水素類、アルコール類、スルオキシド類、及びエーテル類等、当業界において蛋白質縮合反応に使用しうることが知られている溶媒から適宜選択されうる。反応温度は蛋白質結合形成反応に使用され得ることが知られている範囲から適宜選択される。活性化されたアミノ酸誘導体は通常1.5~4倍過剰で用いられる。ニンヒドリン反応を用いたテストの結果、縮合が不十分な場合には保護基の脱離を行うことなく縮合反応を繰り返すことにより十分な縮合を行なうことができる。反応を繰り返しても十分な縮合が得られないときには、無水酢酸またはアセチルイミダゾールを用いて未反応アミノ酸をアセチル化して、後の反応に影響を及ぼさないようにすることができる。

原料の各アミノ基、カルボキシル基、及びセリン水酸基等の保護基としても、 当該技術分野において、通常使用される基を使用することができる。

原料の反応に関与すべきでない官能基の保護ならびに保護基、およびその保護基の脱離、反応に関与する官能基の活性化などは公知の基または公知の手段から適宜選択しうる。

本発明の部分ペプチドまたはそれらの塩は、当該技術分野において自体公知のペプチドの合成法に従って、あるいは本発明の蛋白質を適当なペプチダーゼで切断することによって製造することができる。ペプチドの合成法としては、

例えば、固相合成法、液相合成法のいずれによっても良い。公知の縮合方法 や保護基の脱離としては、例えば、以下の(1)~(3)に記載された方法が挙げ られる。

- (1)泉屋信夫他、ペプチド合成の基礎と実験、 丸善(株)(1975年)
- (2)矢島治明 および榊原俊平、生化学実験講座 1、 蛋白質の化学 IV、 205、(1977年)
- (3)矢島治明監修、続医薬品の開発 第 14巻 ペプチド合成 広川書店 反応後の精製も自体公知の方法、例えば、溶媒抽出・蒸留・カラムクロマトグラフィー・液体クロマトグラフィー・再結晶などを組み合わせて本発明の部分ペプチドを精製単離することができる。上記方法で得られる部分ペプチドが遊離体である場合は、公知の方法によって適当な塩に変換することができるし、逆に塩で得られた場合は、公知の方法によって遊離体に変換することができる。

本発明ポリペプチド(蛋白質)、その部分ペプチドまたはそれらの塩に対する 抗体は、それらを認識し得るものであれば、ポリクローナル抗体、モノクローナ ル抗体の何れであってもよい。本発明ポリペプチド(蛋白質)、その部分ペプチ ドまたはそれらの塩に対する抗体は、本発明ポリペプチド(蛋白質)又はその部 分ペプチドを抗原として用い、公知の抗体または抗血清の製造法に従って製 造することができる。

本発明の抗体は、体液や組織などの被検体中に存在する本発明ポリペプチド(蛋白質)等を検出するために使用することができる。また、これらを精製するために使用する抗体カラムの作製、精製時の各分画中の本発明ポリペプチド(蛋白質)の検出、被検細胞内における本発明ポリペプチド(蛋白質)の挙動の分析などのために使用することができる。

更に、本発明の抗体は、公知の方法による被検液中の本発明ポリペプチド(蛋白質)等の定量、特に、モノクローナル抗体を使用したサンドイッチ免疫測定法による定量、及び組織染色等による検出などに使用することができる。それによって、例えば、本発明ポリペプチド(蛋白質)等が関与する疾病の診断を

行なうことができる。

これらの目的には、抗体分子そのものを用いてもよく、また、抗体分子のF(ab')2、Fab'、あるいはFab画分を用いてもよい。本発明の抗体を用いる本発明の蛋白質等の定量法は、特に制限されるべきものではなく、被測定液中の抗原量(例えば、蛋白質量)に対応した抗体、抗原もしくは抗体一抗原複合体の量を化学的または物理的手段により検出し、これを既知量の抗原を含む標準液を用いて作製した標準曲線より算出する測定法であれば、いずれの測定法を用いてもよい。例えば、ネフロメトリー、競合法、イムノメトリック法およびサンドイッチ法が好適に用いられるが、感度、特異性の点で、後述するサンドイッチ法を用いるのが好ましい。標識物質を用いる測定法に用いられる標識剤としては、当該技術分野で公知の、例えば、放射性同位元素、酵素、蛍光物質、発光物質などを用いることが出来る。

これらの測定・検出方法に関する一般的な技術手段の詳細については、総説、成書などを参照することができる。例えば、入江 寛編「続ラジオイムノアッセイ] (講談社、昭和54年発行)、石川栄治ら編「酵素免疫測定法」(第3版) (医学書院、昭和62年発行)、「Methods in ENZYMOLOGY」Vol. 70(Immunochemical Techniques(Part A))、同書 Vol. 73(Immunochemical Techniques(Part B))、同書 Vol. 74(Immunochemical Techniques(Part C))、同書 Vol. 84(Immunochemical Techniques(Part D:Selected Immunoassays))、同書 Vol. 92(Immunochemical Techniques(Part E:Monoclonal Antibodies and General Immunoassay Methods))、同書 Vol. 121(Immunochemical Techniques(Part I:Hybridoma Technology and Monoclonal Antibodies))(以上、アカデミックプレス社発行)などを参照することができる。

本発明ポリペプチド(蛋白質)又はその部分ポリペプチドをコードするDNAに 実質的に相補的な塩基配列を有するアンチセンスオリゴヌクレオチド(DNA)と しては、当該DNAの塩基配列に実質的に相補的な塩基配列を有し、該DNA の発現を抑制し得る作用を有するものであれば、いずれのアンチセンスDNAで あってもよい。実質的に相補的な塩基配列とは、例えば、本発明DNAに相補的な塩基配列の全塩基配列または部分塩基配列と好ましくは約90%以上、より好ましくは約95%以上、最も好ましくは100%の相同性を有する塩基配列などが挙げられる。又、これらアンチセンスDNAと同様の作用を有する核酸配列(RNAまたはDNAの修飾体)も本発明でいうアンチセンスDNAに含まれる。これらのアンチセンスDNAは、公知のDNA合成装置などを用いて製造することができる。

更に、本発明ポリペプチド(蛋白質)等は、これら物質と特異的に相互作用する化合物をスクリーニングする為の試薬として有用である。すなわち、本発明は、本発明ポリペプチド(蛋白質)、その部分ペプチド若しくはそれらの塩、又はそれらに対する抗体を用いることを特徴とする、該物質又はそれらの塩と特異的に相互作用する化合物のスクリーニング方法、及びその為のスクリーニング用キットを提供する。

本発明のスクリーニング方法またはスクリーニング用キットを用いて同定される化合物またはその塩は、上記した試験化合物から選ばれた化合物であり、本発明ポリペプチド(蛋白質)等と相互作用し、その生物学的活性を調節、阻害、促進、又は拮抗等する化合物である。該化合物またはその塩は、本発明の蛋白質等の活性に直接作用するものであってもよいし、本発明ポリペプチド(蛋白質)等の発現に作用することによって間接的に本発明ポリペプチド(蛋白質)等の活性に作用するものであってもよい。該化合物の塩としては、例えば、薬学的に許容可能な塩などが用いられる。例えば、無機塩基との塩、有機塩基との塩、無機酸との塩、有機酸との塩、塩基性または酸性アミノ酸との塩などがあげられる。本発明ポリペプチド(蛋白質)等の生物学的活性を阻害する化合物も上記各種疾病に対する治療・予防剤などの医薬として使用できる可能性がある。

本発明DNA及び該DNAを含む遺伝子をプローブとして使用することにより、 本発明ポリペプチド又はその部分ペプチドをコードするDNAまたはmRNAの異 常(遺伝子異常)を検出することができるので、例えば、該DNAまたはmRNAの損傷、突然変異あるいは発現低下や、該DNAまたはmRNAの増加あるいは発現過多などの遺伝子診断剤として有用である。本発明のDNAを用いる上記の遺伝子診断は、例えば、公知のノーザンハイブリダイゼーションやPCRーSSCP法(Genomics, 第5巻, 874~879頁(1989年)、Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America, 第86巻, 2766~2770頁(1989年))などにより実施することができる。

更に、本発明DNA又は遺伝子に異常があったり、欠損している場合あるいは発現量が減少している場合、生体内において正常な機能を発揮できない患者に対しては、公知手段に従って(1)レトロウイルスベクター、アデノウイルスベクター、アデノウイルスアソシエーテッドウイルスベクターなどの適当なベクターをベヒクルとして使用する遺伝子治療によって、本発明DNA又は遺伝子を該患者体内に導入し、発現させるか、又は(2)本発明の蛋白質等を該患者に注入すること等によって、該患者において本発明の蛋白質等の機能を発揮させることができるものと考えられる。

本発明DNA又は遺伝子を、該DNAを単独、又は、摂取促進のための補助 剤とともに、遺伝子銃やハイドロゲルカテーテルのようなカテーテルによって投 与することも可能である。

本明細書および表において、塩基やアミノ酸などを略号で表示する場合、IU PAC-IUB Commission on Biochemical Nomenclature による略号あるいは 当該分野における慣用略号に基づくものであり、またアミノ酸に関し光学異性 体があり得る場合は、特に明示しなければL体を示すものとする。

実施例

以下に、実施例により本発明をさらに具体的に説明するが、本発明はそれに限定されるものではない。なお、実施例における各種遺伝子操作は、上記のCurrent protocols in molecular biology (edited by Frederick M. Ausubel et al., 1987)に記載されている方法に従った。

(1)ヒト成人全脳、ヒト扁桃、ヒト成人海馬及びヒト胎児全脳由来cDNAライブラリーの構築

NotI部位を有するオリゴヌクレオチド(GACTAGTTCTAGATCGCGAGCGGCCGCCCC(T)₁₅)(インビトロジェン)をプライマーとして、ヒト成人全脳、ヒト扁桃、ヒト成人海馬及びヒト胎児全脳由来mRNA(クローンテック社製)を鋳型にSuperScriptII 逆転写酵素キット(インビトロジェン社製)で2本鎖cDNAを合成した。SalI部位を有するアダプター(インビトロジェン社製)をcDNAとライゲーションした。その後、NotI消化し、1%濃度の低融解アガロース電気泳動により、3kb以上のDNA断片を精製した。

精製cDNA断片を、SalI-NotI制限酵素処理した pBluescript IISK+ プラスミドとライゲーションした。大陽菌 ElectroMax DH10B 株(インビトロジェン)にエレクトロポレーション法によりこの組換えプラスミドを導入した。

(2)スクリーニング(その1)

次いで、こうして構築したcDNAライブラリーからランダムにクローンをピックアップし、メンブランにスポッティングした。次に、これまでに本発明者等によって既に全長の解析が行われている約 1,300 個のクローンの塩基配列に基づき作成したオリゴDNA(各21塩基)の混合物の各3'末端をターミナルトランスフェラーゼでDIGラベルし、これらをプローブとして使用してドットハイブリダイゼーション(Current protocols in molecular biology(edited by Frederick M. Ausubel et al., 1987))により、重複クローン(繰り返し出てくるクローン)を除いた。

次に、インビトロでの転写翻訳(プロメガ社 TNT T7 Quick Coupled Transcription/Translation System cat.no.L1107)を行い、50kDa以上の産物が認められるクローンを選択した。

次に、選択したクローンの末端塩基配列を決定し、得られた配列をクエリーとして相同検索プログラム BLASTN 2.2.1 (Altschul, Stephen F., Thomas L. Madden, Alejandro A. Schaffer, Jinghui Zhang, Zheng Zhang, Webb Miller, and David J. Lipman (1997), "Gapped BLAST and PSI-BLAST: a new generation

of protein databas search programs", Nucleic Acids Res. 25:3389-3402)を用いて、nr(All GenBank+EMBL+DDBJ+PDB sequences (but no EST, STS,GSS, or phase 0,1 or 2 HTGS sequences))データベースに対して相同検索を行った。その結果、相同遺伝子が存在しなかったもの、即ち、新規遺伝子であるものについて全塩基配列を決定した。

スクリーニング(その2)

cDNA の 5'および 3'の末端配列を、相同検索プログラム BLASTN2.2.1 を用いて、ヒトのゲノム配列(に対応させた。

次に、それらが挟むゲノム領域から、Genscan プログラム(Burge, C. and Karlin, S. 1997, Prediction of complete gene structures in human genomic DNA, J Mol. Biol., 268, 78-94、ゲノムから遺伝子を予測するコンピューターソフト)を用いて、コードされる遺伝子を抜き出した。これをクエリーとして、相同検索プログラム BLASTN2.1.3を用いて、mergedb(かずさ DNA 研究所で決定したヒトの cDNA の配列と GenBank の homo sapiens データベースから EST とゲノムを除いたものを重複なく混ぜ合わせた、かずさ DNA 研究所で独自に作成した DNA 配列データベース)に対応させ、新規の長鎖(Genscan 予想 cds が 1200 bp 以上)遺伝子が確認された場合には、5'および 3'の末端配列決定をおこなった cDNA の全長解析をおこなった。

配列決定には、PEアプライドバイオシステム社製のDNAシークエンサー(ABI PRISM377)と同社製反応キットを使用した。大部分の配列はショットガンクローンをダイターミネーター法を用いて決定した。一部の塩基配列については、決定した塩基配列を元にしてオリゴヌクレオチドを合成し、プライマーウォーキング法で決定した。

このようにして新規DNA又は遺伝子のスクリーニングを行なった。その結果、配列表の配列番号1乃至31のいずれか一つに示された新規DNA又は遺伝子が検出された。

これらの新規DNA又は遺伝子について、上記の配列決定方法によりその塩

基配列を決定した。本発明DNA又は遺伝子を有するクローンの名称は表1に示されている。

(3)本発明DNAの相同性検索

次に、こうして得られた全塩基配列に基づき、クローンのアミノ酸配列を既知配列ライブラリーnrに対して解析プログラム BLASTP 2.2.1 (Altschul, Stephen F., Thomas L. Madden, Alejandro A. Schaffer, Jinghui Zhang, Zheng Zhang, Webb Miller, and David J. Lipman (1997), "Gapped BLAST and PSI-BLAST: a new generation of protein database search programs", Nucleic Acids Res. 25:3389-3402)を用いて検索したところ、表2に示した各相同遺伝子と相同性を示すことが明らかになった。尚、表2には、これら相同遺伝子に関する情報、即ち、その名称、データベースID、生物種、蛋白質長、及び記載文献が挙げられている。又、これら各表中の「生物種」の略号の意味は表3で説明されている。

更に、各クローンに含まれる本発明DNA又は遺伝子と表2に示した各相同 遺伝子との相同性に関する各種データを表4にまとめた。これら表中の各項目 の意味は以下の通りである。

「相同領域 クローン」クローンの相同領域の起点及び終点

「相同領域 相同遺伝子」相同遺伝子の相同領域の起点及び終点

「Score」この値が高いほど信頼度が高い

「E-value」この値が 0 に近いほど信頼度が高い

「相同性」相同領域のアミノ酸残基の一致の割合

「相同範囲率」相同遺伝子中の相同領域の割合

(4)各種ドメインの検索

次に、クローンに含まれるDNAがコードするアミノ酸配列中から、Pfam 6.6 に含まれる検索ツール Pfam HMM ver 2.1 Search (HMMPFAM) (Sonnhammer ELL, Eddy SR, Birney E, Bateman A, Durbin R (1998) Pfam: multiple sequenc

alignments and HMM-profiles of protein domains, Nucleic Acids Research 26:320-322)を用いて機能ドメインを検索した。

更に、膜蛋白予測プログラムである SOSUI system (ver. 1.0 / 10, Mar., 1996) (Takatsugu Hirokawa, Seah Boon-Chieng and Shigeki Mitaku, SOSUI: Classification and Secondary Structure Prediction System for Membrane Proteins, Bioinformatics (formerly CABIOS) 1998 May;14(4):378-379.) を用いて膜貫通ドメインを検索した。

これらの検出された機能ドメイン及び膜貫通ドメインを表5にそれぞれのクローンについて示した。

これら表中の各項目の意味は以下の通りである。

「機能ドメイン」Pfam SOSUIにより検出されたドメイン

「クローン from」クローン機能ドメインの起点

「クローン to」クローン機能ドメインの終点

「相同遺伝子 from」相同遺伝子機能ドメインの起点

「相同遺伝子 to」相同遺伝子機能ドメインの終点

「Score(Pfam のみ)」この値が高いほど信頼度が高い

「Exp(Pfam のみ)」この値が 0 に近いほど信頼度が高い

又、各機能ドメインの完全標記は以下の通りである。

ank: Ankyrin repeats;

ArfGap: ADP-ribosylation-factor GTPase-activating protein;

DSPc: Dual specificity phosphatase, catalytic domain;

PH: PH domain:

Rhodanese: Rhodanese-like domain;

RhoGAP: GTPase activator proteins towards Rho/Rac/Cdc42-like small

GTPases:

Sema: semaphorins

Zf-C2H2: Zinc finger, C2H2 type.

(5)発現部位

RT-PCR Coupled ELISA を用いて、組織と脳の部位での発現を、それぞれで一番強い発現を示したものを表6に示した。尚、組織及び脳の部位の完全標記を表7に示した。

(6)染色体位置

クローンの DNA 配列を、相同検索プログラム BLASTN 2.2.1 を用いてヒトゲノムをコードするクローンのライブラリー(に対応させた。対応したクローンの説明 (Definition)の中からこのクローンが由来した染色体の番号を抽出し、これを表6に示した。

以上の、相同性、相同性遺伝子に関する情報、各種ドメイン、発現部位、及び染色体位置、等に基づき、当業者であれば、本発明のDNA又は遺伝子が表1に示した各機能を有するものと予測することが出来る。

尚、以下のクローンに含まれる遺伝子が完全長であることは、以下の理由により判定した。

fj15353:相同遺伝子とのアラインメントから相同遺伝子の全体を含んでいると考えられる。ただし、タンパク質のN末端付近(配列番13のアミノ酸配列1から12)の相同性はない。

hj05518:相同遺伝子とのアラインメントから相同遺伝子の全体を含んでいると考えられる。ただし、タンパク質の C 末端付近(配列番号20のアミノ酸配列318から362)の相同性はない。

pj00464:相同遺伝子とのアラインメントから相同遺伝子の全体を含んでいると考えられる。ただし、タンパク質の N 末端付近(配列番号30のアミノ酸配列 1から85)の相同性はない。

配列	 			
番号			<u> </u>	-ン
			完全長ま	
		蛋白質	たは部分	
	名称	長	配列	予測される機能
1_1_	fg00690	712	1	_
2	fg00806	136		-
3	fg04185	85	-	_
4	fg05002	112	-	-
5	fg06117	1311	-	-
6	fh10218	91		-
7	fh10993	1191	_	<u> </u>
8	fh23414	902	-	_
9	fh23774	775	-	-
10	fh26241	653	_	-
11	fi05607	855	_	_
12	fj08520	802	_	_
			·	リン酸化チロシン残基、リン酸化
1 1				セリン残基、リン酸化スレオニン
1 1		•		残基を脱リン酸化する。細胞周期
1 1				や細胞シグナル伝達系の一つで
<u> </u>				あるMAPキナーゼカスケードにお
13	fj15353	665	<u> 完全長</u>	いて働く
14	fj15966	530		
15	hg00527 ·	127		<u> </u>
16	hg02500	179		
17	hg03328	114	_	
18	hg03458	76		
19	hh04042	108		_
			^	E1B 19kDaあるいは、Bcl-2と
20	hj05518	362	完全長	相互作用し細胞死を抑制する
21	hj06603.	804		
22	pf00208	420		
		1407	**************************************	Rasに結合し、シグナルを核へ
23	pf00674	1497	部分配列	の伝達
24	pf00943	400		<u> </u>
25	pg00954	1020		
26	pg01135	787		<u> </u>
27	ph00175	1516		
28	ph00321	509	<u>-</u>	
29	pj00125	400		
				マウスのセマフォリン40との相同 性から、ヒトマウスのセマフォリン
		ļ ·		住から、こトマリスのセマフォリン 40の全長を含むと考えられる。神
		}		400宝長を含むと考えられる。神
				にて働き、軸索の伸長阻害作用を
30	pi00464	886	完全長	すると考えられる。
30	pj00404	000	元主文	セマフォリンファミリーの一つと
		1	İ	考えられる。神経細胞の軸索
		1		の誘導シグナルとして働き、軸
		[{	家の伸長阻害作用をすると考
ا ہے ا	.04020	000	並の人まってい	
31	pj01678	893	部分配列	えられる。

配					
列					
番号		相同遺化	=.7.		Į
号		1日中2月1	生物	蛋白質	
	名称	データペースID	種	長	文献
1	KIAA0940	ref NP_055727.1	Hs Hs	684	-
5	R29381_1	gb AAC08316.1	Hs	757	-
	hypothetical				
7	protein	emb CAB61359.1	Hs	1033	
	hypothetical				
9	protein	gi 9506679	<u>Hs</u>	637	
		gb AAD54514.1 A	l.l.	727	
10	similar to KIAA0904	C006023_1	Hs	121	
11	melt gene product	gb AAF50606.1	Dm	992	
1					
10	unnamed protein	dbj BAA91770.1	Hs	1084	_
12	product	DIJDAA91770.11	115	1004	
				1	
ļ	dual specificity phosphatase				J. Neurochem. 65
	8,protein-tyrosine			Ì	(4), 1823–1833
13	phosphatase	gi 4758212	Hs	625	(1995)
	BCL2/adenovirus			1	
1	E1B 19kD-			ł	Cell 79 (2), 341-351
100	interacting protein	gi 4757856	Hs	314	(1994)
20	2	g 4737330	113	1	(1004)
21	centaurin beta2	emb CAB41450.1	Hs	778	
				1]
1				1	0-11 60 (2) 520-540
	GAP-associated	:	D-	1493	Gell 69 (3), 539-549 (1992)
23		pir A38218 gb AAF53821.1	Rn Dm	550	(1992)
24	CG10355 hypothetical	[gb]7071 30021.11		1 000	
26	1	dbj BAB12129.1	Mf	390	_
28	dJ257A7.1	emb CAA15504.1	Hs	118	-
	OCHADUODNI (O			1	
	SEMAPHORIN 4C	sp Q64151 SM4C_		-	FEBS Lett. 370 (3),
30	_	MOUSE	Mm	834	269-272 (1995)
1 30	COLINA HOLLIAN	1	· · · · · · ·	1	·
1]		
1	SEMAPHORIN 4B	sp Q62179 SM4B_			Neuron 14 (5), 941-
31	(SEMAPHORIN C)	MOUSE	Mm	782	948 (1995)

•		
略記	英語名	日本名
Bt	Bos taurus	ウシ
Ce	Caenorhabditis elegans	センチュウ
Cr	Chlamydomonas reinhardtii	クラミドモナス
Dm	Drosophila melanogaster	ショウジョウバエ
Dr	Danio rerio	ゼブラフィッシュ
Gg	Gallus gallus	ニワトリ
Hs	Homo sapiens	ヒト
Mf	Macaca fascicularis	カニクイザル
Mm	Mus musculus	マウス
Oc	Oryctolagus cuniculus	ウサギ
Pa	Pseudomonas aeruginosa	シュードモナス
Rn	Rattus norvegicus	ラット
Tg	Tripneustes gratilla	ウニ
Tr	Takifugu rubripes	フグ
Vc	Volvox carteri f. nagariensis	ヴォルボックス
ΧI	Xenopus laevis	アフリカツメガエル

表4

配								
列								
番号	}	4	A-1B				An es let	
号	L	相同		\display=			相同値	do es Atrim
1	l			遺伝	_	E-		相同範囲
1		ーン		<u>} </u>	Score	value	相同性	率
	from	to	from	to				
1	70	712	1	684	755	0	59%(419/709)	100%
2								
3_		-			-			
4								
5	1_1_	388	315	709	760	0	97%(387/395)	52%
6							·	
7	241	1154	1	923	1762	0	96%(892/923)	89%
8_							-	
9	29	476	1	448	936	0	99%(447/448)	70%
10	1	653	75	727	1337	0	99%(649/653)	90%
11	23	338	1	316	253	5e-66	43%(137/317)	32%
12	1	798	348	1084	1390	0	90%(726/798)	68%
13	13	665	14	625	500	e-140	45%(305/665)	98%
14	_	÷	_				-	
15		ı	-		_		_	_
16	-	1			_			
17	-	_						
18	<u> </u>	_						
19	_		_					
20	1	317	1	302	356	3e-97	54%(176/321)	96%
21	18	<i>7</i> 78	17	746	867	0	59%(452/761)	94%
22		_				_		
23	48	1485	50	1484	2723	0	93%(1357/1456)	96%
24	18_	316	3	307	282	4e-75	45%(140/305)	55%
25		_		_	-	1	-	-
26	398	787	1	390	799	0	100%(390/390)	100%
27	_	_			_	~		-
28	205	322	1	118	251	1e-65	100%(118/118)	100%
29		_	-	-	_	_	_	_
30	86	886	33	834	1474	0	87%(698/802)	96%
31	111	893	1	782	1385	0	84%(664/784)	100%

表5

		_																												_				
	Exp		*	7.2e-71						3.4e~17	8.46~66			1.9e-43	1													ı	1e-219	1	•		3e-146	,
	Score			248.9	-					66.4	232	-		157.7	ı			-										ı	743.4	ı	ı		499.3	·
任子	٤			299		7			٦	361	220			1393	487													23	481	657	687		453	681
相同遺伝子	From			99						267	389			1242	465													_	23	636	665		16	999
	機能ドメイン			DSPc	٠					£	ArfGap			RhoGAP	sosui													sosui	Sema	sosui	sosui		Ѕета	sosui
	Exp	,	7.8e-17	4.9e-12 1.4e-69	1	,	,	1	•	2.1e-17	8.7e-60	6.39-06	0.63	1.1e-49	1.		1	,	,	ı	ı	ı	-	4	0.36	0.2	0.4		6.10E-201	ı			1.9e-158	
	Score		65.1	53.4 244.5	ı	,	ı	١	,	67.2	212	33.1	16.5	178.5	1	1	i	1	ì	1	ı	ı	•	13.8	17.3	18.1	17.2	1	680.9	1	ı	-	539.8	1
4	70	20	841	131 297	40	88	23	22	76	366	528	704	737	1411	80	121	160	185	217	257	291	327	363	103	8	159	1004	32	534	670	709	736	563	794
クローン	From	48	739	11 158	18	99	-	က	54	272	406	672	705	1260	58	66	138	163	195	236	269	305	341	81	108	136	982	11	106	653	889	714	126	772
	統能ドメイン	sosui	품	Rhodanese DSPc	sosui	sosui	sosui	insos	sosui	표	ArfGap	ank	ank	RhoGAP	sosui	zf-C2H2	zf-C2H2	zf-C2H2	zf-C2H2	insos	Sema	sosui	sosui	sosui	Sema	sosui								
配列番号		3	11	13	15		16	17		21				23	24									25				30			-		31	

			
配列番号		発現部位	染色体位置
	組織	脳	位置
1	Brain	B.cerebellum	5
	Testis	B.subthalamicnucleus	22
3	-	-	22
4	Brain	B.cerebellum	22
5	Testis	B.corpuscallosum	19
6	Kidney	B.hippocampus	22
7	Brain	B.cerebellum	. 7
8	Brain	B.cerebellum	4
9	Ovary	B.substanianigra	5
10	Ovary	B.cerebellum	7
11	Kidney	B.cerebellum	
12	Testis	B.cerebellum	
13	Brain	B.cerebellum	12
14	Brain	B.amygdala	6
15	Lung	Spinalcord	22
16	Ovary	B.cerebellum	22
17		-	22
18	Ovary	Spinalcord	22
19	Ovary	B.cerebellum	22
20	Brain	B.amygdala	19
21	Brain	Spinalcord	1
22	Liver	B.thalamus	4
23	Brain		19
24	Liver	B.amygdala	
25	Ovary	B.cerebellum	<u> </u>
26		-	
27	Ovary	B.substanianigra	11
28	Brain	B.caudatenucleus	6
29	S.muscle	B.cerebellum	14
30	Brain	B.substanianigra	2
31	Liver	B.subthalamicnucleus	15

	l less com	T
	標記	日本語
組織	Brain	脳
	Heart	心臓
	Kidney	腎臓
	Liver	肝臓
	Lung	肺臓
	Ovary	卵巣
Ì	Pancreas	膵臓
	S.muscle	骨格筋
	Spleen	脾臓
	Testis	精巣
脳	B.amygdala	脳の扁桃体
	B.caudatenucleus	脳の尾状核
	B.cerebellum	脳の小脳
	B.corpuscallosum	脳の脳梁
	B.hippocampus	脳の海馬
1	B.substanianigra	脳の黒質
1	B.subthalamicnucleus	脳の視床下部の核
	B.thalamus	脳の視床
	Spinalcord	脊髄

産業上の利用分野

本発明で得られた新規なDNA又は遺伝子を所謂DNAチップ等に集積させ、これに、例えば、精神病等の脳が関与する疾患の患者と対照としての正常人の血液又は組織等から作成したプローブをハイブリダイゼーションさせることによって、これら疾患の診断、治療等に役立てることが出来る。

又、本発明のDNA若しくは遺伝子又はそれらの一部の塩基配列に基づき作成した合成DNAプライマーを使用し、ヒトの血液又は組織から抽出した染色体 DNAを用いてPCRを行い、その産物の塩基配列を決定することにより、本発明のDNA又は遺伝子中にある個体によって異なる一塩基の変異、即ち、cSN Psを見出すことが出来る。これにより、個体の体質等が予測され、各自に適した医薬の開発等が可能となる。

又、クロスハイブリダイゼーションにより、マウス等のモデル生物における本発明のDNA又は遺伝子に対するオルソログ(ホモログ、カウンターパート)遺伝子を単離し、例えば、これら遺伝子をノックアウトすることによってヒトの疾患モデル動物を作成し、ヒトの病因となる遺伝子を探索・同定することも可能である。

更に、本発明ポリペプチド、その部分ポリペプチド若しくは該ポリペプチドを含む組換え蛋白質、又は、本発明のDNA又は遺伝子に対する抗体を網羅的に作成し、それらを集積させて所謂PROTEINチップを作成し、患者と正常人との蛋白質発現量の差異を検出する等のプロテオーム解析から、病気の診断・治療等に役立てることが出来る。

請求の範囲

- 1. 以下の(a)又は(b)のポリペプチドをコードする塩基配列を含むDNA:
- (a)配列番号:1乃至31のいずれか一つで示されるアミノ酸配列と同一又は実質的に同一のアミノ酸配列から成るポリペプチド、
- (b)配列番号:1乃至31のいずれか一つで示されるアミノ酸配列において、 一部のアミノ酸が欠失、置換又は付加されたアミノ酸配列から成り、(a)のポリペプチドの機能と実質的に同質の生物学的活性を有するポリペプチド。
- 2. 以下の(a)又は(b)のDNA:
- (a)配列番号:1乃至31のいずれか一つで示される塩基配列において、 夫々の配列で示されるアミノ酸配列をコードする塩基配列を含むDNA、
- (b) (a) のDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、(a) のアミノ酸配列から成るポリペプチドの機能と実質的に同質の生物学的活性を有する蛋白質をコードするDNA。
- 3. 請求項1又は2記載のヒトDNAを含む遺伝子。
- 4. 以下の(a)又は(b)の組換えポリペプチド:
- (a)配列番号:1乃至31のいずれか一つで示されるアミノ酸配列と同一又は実質的に同一のアミノ酸配列から成るポリペプチド、
- (b)配列番号:1乃至31のいずれか一つで示されるアミノ酸配列において、 一部のアミノ酸が欠失、置換又は付加されたアミノ酸配列から成り、(a)のポリペプチドの機能と実質的に同質の生物学的活性を有するポリペプチド。
- 5. 請求項3に記載の遺伝子にコードされる組換え蛋白質。

SEQUENCE LISTING

<110> Kazusa DNA Research Institute

<120> Novel Gene and Proteins Encoded Thereby

<130> PCT-AB01038

<150> JP 2000-389742

<151> 2000-12-22

<160> 31

<210> 1

<211> 6380

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (69)..(2204)

1

<400> 1

ggaaaaaaaa ggcgtgagac atcaggttgt catttttat tgtgagattc tgctcctaaa 60

gataataa atg ggg gat tac ggg ttt gga gtg cta gtg caa agc aat act 110 Met Gly Asp Tyr Gly Phe Gly Val Leu Val Gln Ser Asn Thr 10

5

ggg aat aaa tot got ttt coa gto aga tto cat coa cat ctg cag cot 158 Gly Asn Lys Ser Ala Phe Pro Val Arg Phe His Pro His Leu Gln Pro 25 30 15

cca cac cat cac caa aat gcc acc ccc agc cct gct gct ttt ata aat 206 Pro His His Gln Asn Ala Thr Pro Ser Pro Ala Ala Phe Ile Asn 45 40 35

aat	aac	aca	gct	gcc	aat	ggc	agc	agt	gct	ggg	tca	gct	tgg	ctt	ttt	254
Asn	Asn	Thr	Ala	Ala	Asn	Gly	Ser	Ser	Ala	Gly	Ser	Ala	Trp	Leu	Phe	
			50					55					60			
cct	gct	cca	gct	acc	cat	aac	att	cag	gat	gag	atc	ttg	ggg	tca	gaa	302
Pro	Ala	Pro	Ala	Thr	His	Asn	Ile	Gln	Asp	Glu	Ile	Leu	Gly	Ser	Glu	٠
		65					70					75				
aaa	gca	aaa	agt	cag	caa	cag	gaa	cag	caa	gac	ccc	tta	gaa	aag	cag	350
							Glu									
	80					85					90					
cag	ctt	tcc	CCA	agt	cca	ggt	cag	gaa	gct	gga	ata	ctg	cct	gaa.	aca	398
							Gln									
95					100					105					110	
gag	aag	gca	aaa	tca	gaa	gaa	aat	caa	ggg	gac	aat	tct	tcg	gaa	aat	446
							Asn									
				115					120					125		
ggc	aat	ggg	aag	gag	aaa	ata	agg	atc	gaa	tct	cca	gtg	ttg	aca	ggg	494
Gly	Asn	Gly	Lys	Glu	Lys	Ile	Arg	Ile	Glu	Ser	Pro	Val	Leu	Thr	Gly	
			130					135					140			
ttt	gat	tat	caa	gaa	gcc	act	ggg	cta	ggt	act	tca	acc	caa	ccc	ttg	542
Phe	Asp	Tyr	Gln	Glu	Ala	Thr	Gly	Leu	Gly	Thr	Ser	Thr	Gln	Pro	Leu	
		145					150					155				
aca	tct	agc	gca	tcg	tct	ctt	act	ggt	ttc	agt	aac	tgg	tca	gca	gcg	590
Thr	Ser	Ser	Ala	Ser	Ser	Leu	Thr	Gly	Phe	Ser	Asn	Trp	Ser	Ala	Ala	
	160					165					170					
ata	gcg	cct	tcc	tcc	tct	aca	ata	atc	aat	gaa	gat	gca	agt	ttc	ttt	638
							Ile									
175		•			180					185	-		•		190	
- 10																

cac His												686
	aat Asn											734
	cag Gln 225											782
	cat His											830
-	cat His											878
	cat His			Asn								926
-	cag Gln		Pro				Ser					974
	gga Gly 305	Tyr				Gly						1022
	Leu				Thr				Ile		ttg Leu	1070

	aaa Lys									1118
	agc Ser		Ala							1166
	gct Ala	_								1214
-	cac His									1262
	acc Thr 400						•			1310
_	ttt Phe									1358
	ctt Leu									1406
	gaa Glu									1454
	cca Pro									1502

ggc Gly										1550
							caa Gln			1598
							gat Asp			1646
							cca Pro			1694
							gat Asp			1742
					•		gtt Val 570		 _	1790
							cta Leu		_	1838
-				•			aaa Lys			1886
		-					tac Tyr			1934

							ctg Leu									gtg Val	1982
							ttg Leu 645									cag Gln	2030
G							aaa Lys										2078
							tgt Cys										2126
							cac His										2174
C	gc	cct	cgg	cat	att	tca	ttc	cgc	tgg	aac	taaa	aggat	taa (etge	agtg	ct	2224

cgc cct cgg cat att tca ttc cgc tgg aac taaaggataa ctgcagtgct 2224
Arg Pro Arg His Ile Ser Phe Arg Trp Asn
705 710

cattttcagg cetcagaata agtgcactet tetgtteatt etgacecett cetcaacete 2284 tteacgetgg catgteettt tgtageagte tgtaacttaa etatagtata atgaaaagaa 2344 tgacetataa tataggtgtt ttgtagatte ttgtgteact geaaacaata tgaacteett 2404 tttegtattg ceategggtt geatggaagt tttatteet tgttttgetg gaaaceaaga 2464 ggatecaaac tteetgeace atttettag aggagagag gaaatattaa aagagaaatg 2524 aaacaataga gtattttggg ttttaatta aattattgtt aataatataa catataagaa 2584 taettttatt aaaataacea tgeaacaata acaetategg tetatetgae agtttteee 2644 ceagggaagt gettttgeet ttteettet tttttttt tttteatet tttttgtee 2704 tetettttt ceateeettt ttaattttt taacageaat ggaggaagtt aacaatttt 2764 aatggaaaga geatgttaga geaacaaat geataageaa gaetgageag cattataatt 2824 aattteag gttttgagge tgaacataat tteattatee eteaaaagt taecaceaca 2884 teagaaaaaa taaaaaaaaa atagtaaagt aggeagaget aggtttattt teetettaaace 2944

aatttttaaa attcagaatg taaaaattgg gtaaatttac tactgagggg agtgcactta 3004 tttatttaac ttacttatct ggtcaaagec ccaggaaacc taccaaaget agaattaatg 3064 acaactggtg ggaaacctag catttcctct cctgaagaat aaatgtataa atgttatttt 3124 tgatgtttat atataaactc tatatcctaa tttactaata ctcatcagat gtcagccttt 3184 gctctccatt ttgacgttaa aaaacaacaa cagatctaga gatacctcaa ggatatcatt 3244 tttgattttg tgttacagta cacttgtagc caaaactgga agacaaaacc aatatataat 3304 ttggctgctg attggcttac ttttagattt aaagttactt tgggtatcct gtaatttagt 3364 tgtaacatag aaaatgaaaa aacagttaaa aaaagtgaag tagttgcaaa gtgttttgca 3424 ctgttgaact aagtaactgt gtaaatctgt gcaaaggtac gtatgtttat cttactcttc 3484 ctataaacta aaataacatt acagttteeg aatttageat gggacatagt cagtgtttga 3544 agtgccaact tcatcaagta atgcatgctt tattataaat aaaattctag ctttgaaagg 3604 cgttatgtgt tgaacagtat gcttcagggg taaatttaaa atagtctctt gaagccctag 3664 tcatggaagt aacttttatt ttaattgaca ttctcttatt aaatgcccta tccatcatta 3724 aaaggtttat tatcagtggg caaaacatga aataatatga tcgaatggca atcttgctag 3784 ttgcgctacc taacagtacc atcttggatc cttcaaaacc aaagacttgc cccagcactg 3844 ctgtggaacc acctggctta tgacccctat ggatgatctt taggaaaagc agccctttac 3904 ttttaataca ggctttaatg aactatacct gttaagttcc aaaggtcaaa atggaggcat 3964 ttgctgtcta atattcaaac atagaaaggg agctgctttt aaagaattcc ctgcaaatac 4024 tgaaagcagt catgcgaatg gagggtgctc ttgtgtagct ggtcagggac ttttttttc 4084 ttttctcctg aactacatga ttctaattgg aatgttcatt tgcctctttt tactctttta 4144 aatgettgta ggtggettgg ggtgtgetat egtgetgtte etacteagta aacaggtgtg 4204 atgagttaac aagaaataac actgtttgag aactagcttt gaataataat ttttcccttt 4264 gtacatgacc tgctgaattt cggtacagtg tttttgtagc taacttattt tgtcatgcac 4324 ataatgtata tttgttatgc actacttttg tatatcttgt ttttccaaca gtgaacattt 4384 ttaggcacac ttttcactga cgggatatct ctttatgcaa tacctcaatt tttcatattg 4444 caaagagtag ctttttgtac ttttattact gagagatett catatacttc attttttaat 4504 ataaataatt ttaataaatt ttattttett atatteeget ttttatacat tteagtgete 4564 tgcatacatt ttaaattatg aatgtcgtgc actggcaatg ctattttaga gtctgcagag 4624 aagagaaagc atgttgctta aacatcettc cccagcacca gctattggtg tacctataat 4684 ttaagaaata gtctatgtaa agtcacaaat taatgaaaaa aattcgcatg aaaatgacag 4744 ataacactgt agtteetaaa aaaaaaatta aatgeataag cataaggtag aaattaaaat 4804 aacaaaattg tctacagctt cttactaagt ttttaaaatt attcataaaa tgcagacatt 4864 tttggtgaat gtttagccat ttttaatatt aataaattga tgttaagtgt ttgattcaga 4924 gatgtctgct cttttaaatt atatataagg aaaaaaaata gcctgccttg ggacaggtgt 4984 gtaatgttag tgtgcatgac taatgtaaga aattgttatt ctactaatat ttacttgtga 5044 ttgtgtgaca agtgtgttta cagattattg gttacacttc aatttacagg gcataaacaa 5104

tgattatcta ttactctgaa ctttatgatt acatgttctt cagattacat gggattgtag 5164 ttgggagtta ccatgtaact caaacataat taacatgtaa ttagtttaca gattgtaggg 5224 catcacttca attcaccaag catgtagttc tagcgcacta gcatggtgcc agccatgtac 5284 ttacaatgta gttacagagt aattacatgg tgatttttgc aatgtaaaat aaagtgtttc 5344 tgattatttt ctatgtaaag gaaccctctc ctttcccctt ctggtccctg cgctttggta 5404 taatatatat acttctccat acacagacct ctgcagaatg caasatsaaa cttgcagtga 5464 atgaatttag cattttatga gagtgctgtt ggaaagactt gataattcac cccttttgtt 5524 ttgaagagtt gaatcttctg ttaaaaggtg atttaaaact tgaatgtgat gaattgtggc 5584 aagttaactt caagttatgt gcaatactta tttcaaactt ttgaaagatc tttgcagtgt 5644 aattetttgt ttttaattge agacatttaa aaatgteatt ttetaetgtt aagagtaate 5704 ctctttcttg ctggtgtttc taaagaaaag aatcagaaat caatctttct actaatgtaa 5764 attttaaagc tactgtgatt gatagcattg taagaatcgg gacaatattg tattcaactg 5884 ttttattttt tatattttta aaatttaaag tataattagt ttttataatt ttcatcagat 5944 ttttgttata ttttttggaa gtgaaacttt tagcaagtgg gtgtctagtt tttactaatc 6004 cctaattttt tttccagtgt attgctcata ttatcagaag gaaaagttat ttaagtatgt 6064 cagttaattg tactacttgg ctgaatttcc atatagtttt tactgtgtat ggggaggttg 6124 tagtatttat tatagcattt taaataaggg taattcattt tttattaaag tcattttcac 6184 gttaagttcc tatttttgta tgttctactc ttaagttata taacacagtt cctttttaa 6244 aagagttcat ttgttgaagt gctagtgaaa aattaatgtt attaaatagt ttgcaaatga 6304 6380 aaaactttta actcag

<210> 2

<211> 6970

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (984)..(1391)

<400> 2

cagoctange cotcatetea teageteese totocacaae ttocceesese agaeteteaa 60 gacoteetee teageteese ottocceete etcecaae ecceete toageccac 120

cttgaggcca ccctgctggg ccacttcccg gattttggac agcattgatt ggagccgccc 180 gttctcctcc tgtaggaccc ggatgcggat gtcgttggcc tgcacttgcc tctccatgtg 240 atctgtgacg ttgccagagt ctgtgggaca tgttatctgg gattccacgc tgctggatct 300 gcctcctgtg cccaatggga caggacctta gaagggaggc acaccagctt gggcaggtgg 360 cctggaggca caaaggagct gtgtagtgca ccaggcctcc tagctcatct tccttctccc 420 gaggeettat tecceettee etgteececa acetgeaggg aagatgacea tagtattata 480 aaatctgaga gctgggtggg acctagagct ctcaaaaagac ttagcaaggc cgggcgcggt 540 ggctcacgcc tgtaatccca gcactttggg aggcccaggt caggggatca ttaagtcaag 600 agatcaagac catcctggcc aacatggtga aaccccgtct ctactaaaaa tagaaaaatg 660 agctgggtgt ggtggcgggc ccccgtagtc ccagctactc aggaggctga ggcaggagaa 720 tcacttgaac ccaggaggtg gaggttgcag tgagcagaga ttgtgccact gcactccagc 780 agcatgagag gagagtgaat ctctgacaag gccccccgtt ttggacaggc tacagccaaa 900 gtgagctgtc caaggtcaca cggccagctc aagcttggga acggcaggaa ttccgccagg 960 ctgctcttcc cctgcttttg tga tgg atg ctt cct tct ggc tcc agg agc ccg 1013 Trp Met Leu Pro Ser Gly Ser Arg Ser Pro 5 10 1

gga gaa ttg ctg ccc ctt ctg gtt cag ttt cct gct atg gga aat agc 1061 Gly Glu Leu Leu Pro Leu Leu Val Gln Phe Pro Ala Met Gly Asn Ser 15 20 25

tat ggg gct atg acc tgc ctc aca agg tgg ttg aga agg gga cag aag

Tyr Gly Ala Met Thr Cys Leu Thr Arg Trp Leu Arg Arg Gly Gln Lys

30 35 40

ggc ctg gat gat gtc tca cga gca gct aac tgc aca tct tcc tgc cag 1157 Gly Leu Asp Asp Val Ser Arg Ala Ala Asn Cys Thr Ser Ser Cys Gln 45 50 55

ctc tgc aaa tgg att tgc cct agt gct tta ggg gtc tgg agg ggc tgg 1205 Leu Cys Lys Trp Ile Cys Pro Ser Ala Leu Gly Val Trp Arg Gly Trp 60 65 70

gag aac cca ggt cac ctg ata tcc aat cct gtg cca aga tgg gta cct 1253 Glu Asn Pro Gly His Leu Ile Ser Asn Pro Val Pro Arg Trp Val Pro

PCT/JP01/11217

10/201

90 75 80 85

1301 age act cet atg cea tgg ggt cea gga cag tgg gea get gga ggc tgt Ser Thr Pro Met Pro Trp Gly Pro Gly Gln Trp Ala Ala Gly Gly Cys 105 95

gtc ctt ggg act agt ccc atg gtg tgg ttt ggg gac cca ttc caa gaa 1349 Val Leu Gly Thr Ser Pro Met Val Trp Phe Gly Asp Pro Phe Gln Glu 120 110 115

1391 cca aga agg ggg aca cac aga agt cga gca aga att agc atg Pro Arg Arg Gly Thr His Arg Ser Arg Ala Arg Ile Ser Met 135 125 130

tgacgtagtg aagagcacag gctgtgggga caaccagacc tgtgtctgcg tttggctgtt 1451 gtgactagag gcagtcacat cactgttggg ctttcacgtc cctgtctatg cagagtggat 1511 gctttaacac cettgetgea ggctagggag etgeagteec cagtgteetg eccaeacgag 1631 ccctcagctg ctggccctga gccccagcat gcccttggca ccatccccag tcccctacca 1691 tggatctggg tctcggtggg cctgtgcagg tctgggaagg ccaccagcag ccgctcccgc 1751 teetteaget cetecagete eegttetage teeaggatgg ttageegeag gteegtagte 1811 gcctgctcca ggccttgctt ctccctctgc aggctctgca gcagctcctg ggacagacgg 1871 aggeteagge etggeteetg agtgagetae atggtaetea gegeeetggg geacegteee 1931 tacccaagaa aagacatggg acaggcctgc aggcactcag ttggccggag acttctctgg 1991 caaaaaggaa gacccccacc ctcacctgct gggccctgag ctggcattgc ccctgctccc 2051 gctcgctctg cagctgctcc tecacgcggg cccgctgggc ctcagcctcg tccaggctgc 2111 cccgcagetc ctcacgttcc tggtccaggc tgtccagctg ctttagcagg gctcgctgct 2171 tggcctgcag agactaagca ggaacggaca agcagggagg ctgtgagacc cacagggcta 2231 ggcccagcca tgtggaacta aggaggctac agcatctact acccctcggc tgctaccccc 2291 ctggggtgtg tgtctgtgtc tagggaatgc tggtcacatg cgtggaaggg taggggtcgg 2351 gggaagctgg cagcaggcag atgcacaccg gacctggtca aggccaggat cccagcttga 2411 agaccccggc ccttggaacg cagatggctg gctctggggg tctcaccccc acttccttcc 2471 agtcatacac agaccccact tggagaggaa ttctgggaac taagttttc ttctcctcgg 2531 gtctccagtg tcacatcatc ccatgttgct gaagcccaca tttcctaaca cccactgaat 2591 ggaaagcagg aagaactaac gctggactgc tcggagtcct ggctccacct ctcactagct 2651 gtgtggcctt gggcaacttc cttaacctca ctcaataagg ctgtttcctc attcgtaaaa 2711

tgggggtgac	aagagtatct	acctcctgtt	gctgtagcga	ggagtaagca	tcagaggctg	2771
cggcgcctga	agcctgggtc	acagcagaca	cctgatacat	ggcggctgtg	acagtttgca	2831
aggcacagag	aacagcaccc	acttggggta	gaaaggcttc	$\operatorname{ccctaccctg}$	${\tt ggcccatgtc}$	2891
tgaccctggg	gactctcaac	tgaactcctg	gctccttgct	gagcttttga	gggttagacc	2951
cagccaagac	agcccccaga	cctgcccctt	tcactaggca	ataggtcacc	tactccctca	3011
accacacttc	tgaggactcc	tgtgaggccc	cattgcccag	agcacagcta	tgccccgggc	3071
cctggctcac	cctctgcctg	ccctgtcctt	ccctggctg	atggactaat	tgcctgtcat	3131
gggcgtccag	ctcaaaggcc	acctcctcct	agaagccatt	${\tt ctggattccc}$	atggcagatg	3191
tggccatccc	tccctgcacc	${\tt ccttagccat}$	ctggcaggag	agtgtggcac	acctgctcat	3251
ctttgcctgt	ggggcgctct	tccagagtga	ggcctcactg	ggcagtatça	gtccctgggt	3311
cactgttccc	ccagtgcctg	gttcagggta	gactctctgt	aaaggtgagt	caacccccac	3371
acctggaggc	atctcaggga	gcagatgccc	aatatagatg	atccccatt	ccctgacagt	3431
ggagccctct	ttccctgcag	${\tt cctacattgc}$	agatgcccag	gctagcgagg	gccctggcct	3491
cacctcctgg	tggcggacca	tgctgtcgac	acgggccttc	tccttatcca	gctccgtgct	3551
					gcacctgcgc	
					ccgccctgcg	
					gacatgggat	
					acatcccatc	
					aggtgggttt	
					tcgccaatag	
					ctggatgctc	
-					gtggcatggg	
					tttcagttct	
					caagagagag	
					gccccgtgga	
					gctctaggga	
					ctgccatgtg	
					gctcagaaag	
					caggaacttt	
					agtgccaggg	
					atacctcggt	
_	•				tggtggcccc	
					ctgccctccc	
_					ttgccctgga	
-					accaggcgtc	
tggcctctgg	ggcacagacc	tgtgagcagc	tgctgtttgt	cgtgctccca	ctcagacagg	4871

acateletecletecletecletecletecege	ctgtcgccgc	cgtgccccct	gctcctgttt	cagcgcctgc	4931
ecgectegectegectegectegectgett	cctcaggcca	tccttctgcc	cttcagcctc	ctccagctgg	4991
eggecetecetecetecetecetecacatg	cttgctgagg	cgcgtcaggt	ctttcctctg	ctctgctgcc	5051
agctgiggtgiggtgiggtgiggtgiggtgiggcagc	cgggagtggc	ctgagcccca	tgctgtcctg	caccagttgc	5111
gggagitaagitaagitaagitaagitaaggacga	gggcaggttc	tggctctgac	acaggctgat	gaccaccttg	5171
ecctgcaggcaggcaggcaggcttce	ctgsacgctg	gcgcatgcgt	cacagggcac	cagggccgtc	5231
cachgtggagtggagtggagtggagtggac	actcctggtg	ttcttgaagg	tcgtggctgg	gaactgcagg	5291
aggggagggagggagggagggatgct	ctctggctct	tggcaggtct	ggggcaagcc	tagcactggg	5351
agcttigattigattigattigattigattaactt	ggtggtcaga	${\tt tattcagggc}$	tcctggctgg	ctcgcccttg	5411
tgchgiggagiggagiggagiggaggtggg	agtctccctt	${\tt tggtttgccc}$	${\tt ctttctgtgt}$	tcagaaaaaag	5471
caaggtcaggtcaggtcaggtcaggtgagg	gagagagtag	agagggaggt	gactggttcc	ctgggggatg	5531
tockgetgtgtgtgtgtgtgtgtgtgtgacagc	cttacctgac	actcagaccc	tcaaatgttc	tctgacaccg	5591
cgamgtagagtagagtagagtagagaactt					
teteccegeccegeccegeccegeccegeac					
gaatacgtgacgtgacgtgacgtgacggtc					
gctgcccacccacccacccaccaccataac					
ttoggegtggegtggegtggegtggtggt					
$. t \verb gcga at t \verb gta t \ $					
$\verb cggc:tgtc:tgtc:tgtc:tgtc:tgtc:tgtc:gagc \\$					
gctggggtggggtggggtggggtggggctt					
attaaggctaggctaggctaggctaggaag					
at ctyct agg ctagg cta					
ctagccgtgccgtgccgtgccgtgcccagc					
ggeæccggcccggcccggcccgca					
cachceataceataceataceataceatacagett					
ctcctggctggctggctggctggctggtgc					
gggggcaggcaggcaggcaggcatca					
totaagoccagoccagoccagoccaggggc					
ggtcgttctgttctgttctgttctgttctgttct					
ggtgggaaggaaggaaggaagccagg					
$\verb"ctaateggcteggcteggcteggctgcctt"$					
ctccaegagaegagagagagagagggga					
agactogtctogtctogtctogtctogta					
agacgttgtgttgtgttgtgttgtgttgtgtcaag					
gtattgaattgaattgaattgaattgtaag	aaagtggagt	attataataa	aaagctaagt	ttgcatttg	6970

13/201

<210> 3

<211> 5879

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1219)..(1473)

<400> 3

ggtagacaca ccacccactc tttcctcatg gtgaaggtgt tagtcatcta tttttcccct 60 gtactagagg tettteagag ceaatagtee etetggeaag agtgaagett catetetgee 120 ctggatgata gagtettage aaccagaate agecatgetg gaggagaggt cetttgcatt 180 cattgcacca agtactaggt cgataatggc cctgcctagc aagatacttg gcctcagaaa 240 caagaaaggg gttgatcaga gaaccacagg ccagagggaa gtggagtcat tgcagctcca 300 gagtetgeat ggtteatttt gacactaate atagacteae agageeecea gacaccetee 360 aggataaggc teettaactt tagttgggta actgaccece ttgagaatet gatgaaagca 420 cgcccggcca tcacttctgt cattttaagg agaaggaaaa ccaaacctaa tagagacact 480 tgctgaaaac actgggagag tcattggcaa agctggactc agaaaccagg cctcctggtg 540 cctggctggg ctcttttcac cacagcactg ctcacccttt ctatagtgtt tccagtcttc 600 tgaccacatt gtgcacttct agtggacaaa gtccagatct ttctttggga atcttttcat 660 tcctagttga gtattctgta ctcagtaggc ccttggtaaa tattaggtga gaaaacaaaa 720 gcgaaatcaa ttcaaacttt ggttttcctc cttggtaatt tagtgcactg ggataaggac 780 cagagaagcc tggggaaggt taatgtgctc ttgccattgg aggctggcac agttttaatt 840 tetecaetgg atgaetgtte tgettteeag gggteteetg gttetecaag ggeattgeee 900 tcccgcagat gagettgeaa getaatactg ggttetetet gggeteacat etaacettag 960 ctgtggcacc aggtaacagc tgattccaac ttcattgtct ttgtacctgg gaagggggaa 1020 tggatcctgt ggcctgcctc tgctcctctt gggaatgggc aaggagcaga tcccagacaa 1080 gaccetgeag geaggtaaag gttetggttg ggaatgtate cagaaggaac taaaataaat 1140 ttgggggttt gcaagcccaa gcctgattat gttaaaaggt tcatgttccc ttcttgggca 1200

atgtccttca gatactaa aga gaa gat aga ggg gta atg ggc aga tgc tgg 1251

Arg Glu Asp Arg Gly Val Met Gly Arg Cys Trp

1 5 10

aaa atg gtt tgg ggc tct cct aca ggc tct gtg acc ttg ggt caa tta 1299

Lys Met Val Trp Gly Ser Pro Thr Gly Ser Val Thr Leu Gly Gln Leu
15 20 25

ctt ccc tgg tct ggg att cca cac tct ctg aca cat cca gga cag tca 1347 Leu Pro Trp Ser Gly Ile Pro His Ser Leu Thr His Pro Gly Gln Ser 30 35 40

atg gcc aag agg ttc tgg atc agg act cta gga ttc tct gat gtc ttc 1395

Met Ala Lys Arg Phe Trp Ile Arg Thr Leu Gly Phe Ser Asp Val Phe

45 50 55

tgt ctt gat gtc tac ata agc tac ttt atg gga gaa cat ccc ttc tct 1443 Cys Leu Asp Val Tyr Ile Ser Tyr Phe Met Gly Glu His Pro Phe Ser 60 65 70 75

atg ccc,cag ctt ccc cat cca tta aaa aaa taattcaagg ctgggcatgg 1493 Met Pro Gln Leu Pro His Pro Leu Lys Lys 80 85

tggctcatgc tggtaatctc agcactttgg gaggccaagg caggagggtc gcttgaaccc 1553 aggagttega gaccageetg ggeaacacag cgataceteg tetetactaa aaacaaagaa 1613 acagacaaaa aaattcaagc ttatatgtat taagtgcttt ctcctctgtg ggtgacattg 1673 tctgggctgg tgctaagcet tgttcttgct gaagcacaca gtatacacct tctcccccag 1733 gacceggetg eteactaata agaatattee geeteeccea ggagetatat ggtaccacag 1793 agcatctgtg aggagggggc agtggagatg aagggtgcct gggatgtgag gaaggaggca 1853 aaatctcagg ttgggtgacc atgtagacaa gcagagaggc caagacatct gtgaggctag 1913 ttcagatctc ctggtagtgc tggtactacc gtagaaatgg ggcacagggc ttctcccatc 1973 teceggeatt gtetgeagga tggecettet eccaeaggee ttgteetaac aataatagtg 2033 gtgactgcag tgcattgagt gcttgctcta tgccaggcat tatgctaagt gcctcacaga 2093 acctatcaca tcaaatcatc aggtatccct gtgagatacc cccagtgtag cagtccggaa 2153 accgaagett aggittigte actigecaaa ggecaiggag ciagcettia gicaagica 2213 gctcagctct gatgataaag cctttgctct gattgatttt ccattggctc taacaaaaag 2273 aaactggaga tttgattgtg ggtgttgaag ggagtgtagg tatggttttt ctgcttataa 2333 atgtaatatt aatacgtagt catcataaaa tatatttgca gaaatactgt aaaaatgaaa 2393 gccctccata aacatcctat catcccagag ataaccactg ttagagttag cataaatttc 2453 cccagagttc ttttctgtgt acacacttcc ttaaccaaag taagtacata ccatacatgc 2513

tgtgtttcat gcttatttgt ttaaca	atgtc ccagacagtt	tacatgtcag	tttattctct	2573
ttaacattgt atggatggac tgtaa	tttac ttaacagacc	ttatcatggt	catatggttt	2633
actgccagtt tcccaggcta ccggg	aatat ccttgttcct	gtatctttga	gtatttgtgt	2693
atttctgtag gataaatttt cacaa				
ttacaaagtt aagagagatt aagca				
tgtgtaaact gcctgctcat agtct				
actcaggggt gaaggctgca ctttt	gagca tetgettace	ttgtgatccc	atgcccaccc	2933
agccagttct gtctctgtga cctct				
acagacccag ttagacctgg accag	aaagc agacgtgttg	aacccctgtg	atcgcctagg	3053
actgtgactc acccatacct aggag				
tgggtcacca taaacaagtc tccaa	gccta gatttcttca	tctatacaag	gagaggattg	3173
aactgatggc attccacttc tagtt	ctaac actcagagco	aaaaatccat	ggaggaagag	3233
gaacctcaca ggcagaaagc tggac				
tacagatgcc aggatcactg caggt				
acctctggtt gggcagcacc tctgt				
tetteaggaa aateecaaaa ecaac				
ggatatcacc aattgagaca taatt				
agggettete etattecage ceace				
gaagggccca ggcccctacc tgagg				
gtgggaggag ccacgggaaa tctgc				
cacataatac ttcctgggga tgtca				
aactggaatg tgcatttgag ccagg				
ccttggattt gcacttgggg tttcc				
gcacctggtc agggctgata tgttt				
ggaaggaagg ataaagatgt atcto				
ctacactaaa gaggcagaaa aaacc				
cctgcattag gagcacacag tgcat				
gatggctctg ccccaggcca gaaat				
taagtgacat tettgeeetg cetgg				
aggettttet gtttgagaca gagte				
atcttggatc gctgcaacct ccgc				
tgagaagetg ggacaacagg cgcco				
agagataggg tttcaccgtg ttggc				
accegecteg geeteceaaa gtge				
agggettttt aaaccataaa gtge				
ggtgatacat tgaagtacag cagga	ngaggg gacaaagaaa	n gggtagaagg	acattccatg	4673

16/201

cagaggaaac agcacgtgtg gcgggcagga aggcctgaat gcacataccc tgtcctgatt 4733 agactgaaca ttgtgagggc agaactatgt gtctttcccc caccttcccc tacagctaag 4793 tcgtgactta ataagtaaat gcatctctgt agagtcaccc cttaaatgga ttcttggctt 4853 taccccagcc accatttcac ttctgctccc attgttttca gctgttgagc caccagtaat 4913 ttggctcttt ttttttttt tttaaaatac ccaagctcct tcctgtctag gagagtttga 4973 ctctagcaca gccaatgcta agaaccactt caccaatcca aattcacaaa tatcagccag 5033 gtacaatatt ttgatactaa aacctgeeta tgeetaetat atagageata tataggeage 5093 agetecagge cetggggtae aagecagtgt catgetgget ggagaccege agaaactgte 5153 cagagtetge cageceteag atttttaggg accaaagace atgeaactee tgggaacaca 5213 gtgtctgtgg tcttggggtg atttaatctg cactgctaag ctccagtgac cagcccgagt 5273 gaatctcccc cctctgttga aaattctgta tcttcccagc ctgaggcagg tttggttgaa 5333 agagttttag gtgtggtagg ggaacagact gaacctccta cacagctctg ctgccaggaa 5393 accaaaccgt ctcatgccca tggtgggtgg tagcagcaga aaaaacaaaa atcataaaaa 5453 cctcttgctc agcttttata gttcttcccc cagtccagct ggagagttgg gataaggcca 5513 ggaggattet teccatetta cagagagaat aactgaggea acaaaaggea gagagetgge 5573 tgggtgcggt ggctcatgcc tgtaatccca gtgatttggg aggctgaggc gggaggattg 5633 cttgatccca ggagttcaag atcaacctgg gcaacatggt gagctcccgt ctctgccaaa 5693 gataaaaatt taggtgggtg tgctggctgt ggtcccagct gctcaggaga ctgaggtggg 5753 atggtcattt gagcccggga gattgaggct ccagtgagcc gtgatcacgc cactgtactc 5813 cagcctgagc aacagcaagg ctccctcaaa aaagaaaaaa gaatgctttt gtggggacct 5873 5879 aaattt

```
<210> 4
<211> 5851
<212> DNA
<213> Homo sapiens
```

<220> <221> CDS <222> (1055)..(1390)

<400> 4

atcacaaagg cggtgagact gcattcactt acaggttect atttagggec aagttgetet 60 geetttecaa atcagcatgg geetcaggec etggetcage cetecagget egacttacee 120 ggetgatgag etgetegeee gteteggagg cagtgatgag tttgeaaagg gettggaggg 180

caggattggg cagacctaaa ccaagaaaaa agggtagaag ttattcagaa gggcctctgc 240 acccaaaagc ctgccacctt cccaggggaa agaaccctaa atccttggca tcggtggcat 300 ttttcagaag ctcagcacag ctagacatgt gtgtctgtgt gtgccttgga aaaggacagc 360 gtggtctccc aggaaggtgg gtggaagtgg gttgagtcct gaccctgccg cagtcctcta 420 ggcgtggcca cacteccagg acceaggcag caccacceg agteaagcae ccagetteae 480 cctggggttg gccgcacagc ttcatcgggg ccacagctgc tgatgacaat ggcagtagtg 540 gccagtgtct gccggaacga cctcccatca tcccgggaag gggcagcgcc agtggggcgc 600 agatgcctgc catcacagat ggaaacagca ggtaaatggc acttgtttcc tccaggtgtg 660 gagatgettg tatctgggac cccctgccat ttctcaggac accctcctgc tcctagctgg 720 gagatccagc atcctcatga atgcggggcc caaggccacc aactgttcca cctgctgtca 780 gccaggcctg ttgccccagc cctacaccca cagctcaccc agcagggact ggagtgtgct 840 gctgcactgc tggagccggt cgcccgggtc ggaggttggg aagaagacag ccgctggcag 900 gccactggtt ggggggtcca gccggaagcc cacagcggtg aggagggcct gccagccagg 960 gatgccgccc actttgttct ccacactctg ctgggacgtg tacatggcat tgcgctgccc 1020 attctggatg cgctgcaggg atttctccac ctga ggg gga att ggg gta aac act 1075 Gly Gly Ile Gly Val Asn Thr 1 5 ggg atg ccg gag ctc agg cat ccc aga cag gag gaa gtg tgt act cac 1123 Gly Met Pro Glu Leu Arg His Pro Arg Gln Glu Glu Val Cys Thr His 10 15 1171 acc age cag gag gaa aca age etg cet ggg agg aca gac gat cag ecc Thr Ser Gln Glu Glu Thr Ser Leu Pro Gly Arg Thr Asp Asp Gln Pro 25 30 35 1219 tgg ctg tcc ctc agg agc ggg ggg cct cca agg cac act gcc cac tgg Trp Leu Ser Leu Arg Ser Gly Gly Pro Pro Arg His Thr Ala His Trp 55 45 50 40 gtc aag gag tat cca gga gga gtt aga agc atg acc cat ctg cct ggc 1267 Val Lys Glu Tyr Pro Gly Gly Val Arg Ser Met Thr His Leu Pro Gly 70 60 65

acc agc acc tgg ggc tgc cag gca gcc acc cct gca gct gtg ttg aca

1315

Thr Ser Thr Trp Gly Cys Gln Ala Ala Thr Pro Ala Ala Val Leu Thr
75 80 85

gga cct ggc aga ggg act gac cca cct ttg gaa aat gac acc agc aat 1363 Gly Pro Gly Arg Gly Thr Asp Pro Pro Leu Glu Asn Asp Thr Ser Asn 90 95 100

atc agg atg tgt caa ctg gat tta tgt taagaaaata ggatttttgg 1410

Ile Arg Met Cys Gln Leu Asp Leu Cys

105 110

tgttcctctg tttcccaaag tttgagacac tttcagacac tctgctttgc ggttgtggcc 1470 gatgttaccc atgggtggga cttttgcttt gctctagatt tttgtaacac cctggggagt 1530 ttcaggggcc aatgctgaga gaagaccaca ggctgacaca tcatgaggtg cctaacttac 1590 tgagaatcat gcctgctgtg atgagccctt ggaaaccatc aggactggat ggtaggggtc 1650 ctgagaggat tgggggagga ggccttgata tgacagagtg gacagaggcc gtggaaccca 1710 ggacagccag cetgetecae aatecteate eccacagace tteatgtgtg geteetaaat 1770 aagaggaaac ccactcctga taagtcaggg gctttgaaaa gtgattttgt ttaaatggtg 1830 caaacaagca agccaatctt ggggagacag ggctaaactt aagtccttta agaagctcta 1890 catactgaca agattctagt tecettecae ettatatget geaaagtaaa aagtateaet 1950 gaatgagaaa atcagcataa agaagcccaa taatgtctgc ctgagtttcc cctatgatga 2010 cttttggtac tttttgggaa acattaagta tgaagttatt tcaaaataat tttttggtgc 2070 ctctgcttgg tgttgcctta aactctgggt aagagaaaca ccaggtgcct gtcaggagat 2130 ggccttttcc aggtttctgg ttaagctaca aacagctaac tggctgctgt catcaaaata 2190 aaagetttet gaaggtggag geatetgata eecagagtge tgetateage eggeaeggtg 2250 ggccgctggg tggcaggagc gtcgagaagg ccagctcgct tcctatctgg gattcagaat 2310 cagctatgga aacttgagag acctagagaa aataacttet tteaetttga actgattett 2370 tgcttcataa gaaaagtatt atccagccac aaaaatggtc aaaattcaga tctacaaaag 2430 cctgtcaggc agaaactgac cccacttagg ccacgccaat gagcaagtca tcaaagcagc 2490 caagacaggt cetgtggggg ceacceatge acagggeeca geetegggte etaacceege 2550 ctatgettte egecaccata aagaggeeca tetgggtaag acetgteecg cetgetgtgg 2610 gstattaggg cagatggggt ctgaggggtc tgagggctct gagagcagct ggcagctcaa 2670 ggacatccgg agttggagga tggagcaatg caggcccttg tggtaaagac agtcctgcag 2730 ccgcgcaggc agggatgctg caagtggagt gccaggcggg tgcggagccc tgtgggactg 2790 tggaggggtc agagggaagc caggattttg gggtctctga gagtttggag aaggggaaga 2850 agattaaagc ttgtttcaaa agtttctaat caggtgggca gggccaaggg tggctgtggg 2910

gtgagaccca	tgactcaggg	tggcccactg	ttactctatt	gatttttggg	cgttttttc	2970
caaattgatt	attcttgctg	aatgagacct	gagtccttga	ctgtcccctt	aaagccccct	3030
gacttgtttt	cagttccact	ggcctgtcgg	gctgttttct	actcaactcc	actcttgctt	3090
gtctgccctc	cctgcctggg	gcccagccag	cagtcagctc	aagggccaga	tgaattgggt	3150
ggctgtgctc	tgcccactgg	gcatcgtgtg	gatggtgggt	gaccagcccc	ctcaggtgct	3210
cagccaggcc	tcaagccttg	ctgtgtacct	cagagcagct	ctgtaccctg	atgtcacagc	3270
aaagaaactt	agacatgaca	caaactgtgg	cttcccaagg	cagcaaagaa	tggccagggg	3330
tcatgagggc	cgtgccccac	ttttggacag	acctactcta	aagtcacgct	acctgcgtgc	3390
aaatcataaa	atcaacactt	ttgaggagat	cacagctatg	ccttcgtaac	acagcccagt	3450
ccgaccagat	agacggtgcc	tcgtgacccg	aaaacaagcc	cccggccccc	caccatgtgt	3510
gtgagcctta	ccttggactg	cacgctgagg	gagcggatgg	aagggacagc	aaggaggccg	3570
aagcgctcgt	agaggtactc	attggaggag	cttcccttca	ggagggcgaa	aggaatgagg	3630
tagagetece	cctccagaac	caggatgagc	tgccggtgcc	ggcccacggg	gccgctggag	3690
tgcatcaggc	cctatggagc	aagcacggag	aggctgacat	gggtggccca	gcaggcaggg	3750
ttttcaggca	ccaggacaac	cctgagccct	agcctggatg	acacaagcac	gagcagagac	3810
aaatggcttc	tctggaacat	ccagctccga	attttaaccc	agagactatg	agagacagag	3870
gtcgtcacat	cccctcacc	tcatcttcac	gtcaccatcg	ctatcctcca	cacctactta	3930
ctgagccacc	accaagcagt	taccctgaag	tccagtttcc	aagcccagag	ttctcccagg	3990
caacccccaa	tggatcccga	atgtgtcttt	gggtggtgaa	ttctgattgg	attgccgttt	4050
-	· ·	atatgccctg				
actcatagca	aatgttatgt	tgatcatgtc	ctaatctgga	gtttaagaaa	gatgcgctcc	4170
		aggatctgca				
		caggcctctc				
		gggggaggga				
		aatggacttt				
		accccagaac				
_	-	atttatcaaa				
		ctgtcatcat				
		cctcaaccat				
	-	aagcgaacat				
		ctgaagtacc				
	_	cctgcctgaa				
	_	caggagcctc				
		tggctgacct				
agaagaccct	gacctgcctg	gaacctgcca	gggtaaggct	aagatgtctg	cttgttgaac	5010
accagctaga	atagagccag	cacgcagatg	${\tt acactcatgt}$	aacagcagcc	atccaggtga	5070

gaatgccact taccacgtga gatcttgctg gttatcctgg gtgctgccac cactggtttt 5130 agtcatacag acagtttgca agtaattgcc tecatttttc etectectaa teagttgtga 5190 aaatgcttgt tgtccttggg tgatgtctgt eeteatttga atatcactae agatgtctca 5250 ateagaaate aattagacag eetggtggtg gggetgecag teteaaagge eteateetet 5310 aceteatact ggaatctagg tetgattgtt tetaaggaca aaaatteeet ggetataeee 5370 aageeteeca atetattag aaaacaggea geeaegtggt eagteteatt eetgttgeat 5430 etgttetagg agaggeegae ttatcetget acetgatttt geaaggggta tettacaaaa 5490 cacaagggag teettteeee eagggeagtg attacagtea tgaeceaace aaggeeaage 5550 eaeteetetag ageteeagtg ettggaaage agteeacag eetaacagae agtetaagt 5670 titgaataag titetaggat tittaaacagg tgaeteeaca eeteatgat eetgetagt 5730 ggtgaatgag atgaeettt ettetgate aaagteattt getettgeta eetgteetag 5790 aaeettggtt titaaattta aatacaggaa acagggaatt taaataaagg gaaataaaag 5850 t

<210> 5

<211> 6481

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (2)..(3934)

<400> 5

g gag gca gcc cgg cgc cgc cag cag cgc gag agc aag agc aac gcg gcc 49
Glu Ala Ala Arg Arg Gln Gln Arg Glu Ser Lys Ser Asn Ala Ala

1 5 10 15

acg ccc act aag ggc cca gag ggc aag gtg gcc ggc ccc gcc gac gcc 97

Thr Pro Thr Lys Gly Pro Glu Gly Lys Val Ala Gly Pro Ala Asp Ala
20 25 30

ccc atg gac tct ggt gct gag gaa gag aag gcg gga gca gcc acc gtg 145 Pro Met Asp Ser Gly Ala Glu Glu Glu Lys Ala Gly Ala Ala Thr Val

PCT/JP01/11217

		35	•		•		40					45				
aag	aag	ccg	tct	ccc	tcc	aaa	gcc	cgc	aag	aag	aag	cta	aac	aag	aag	193
Lys	-	Pro	Ser	Pro	Ser	Lys	Ala	Arg	Lys	Lys		Leu	Asn	Lys	Lys	
	50					55					60					
ggg	agg	aag	atg	gct	ggc	cgc	aag	cgc	ggg	cgc	ccc	aag	aag	atg	aac	241
						Arg										
65					70					75					80	
a a t	gog.		000	go g	oaa	aag	000	996	990	220	caa	act.	gra	ctø	gat	289
						Lys										200
1111	111 U	11011		85		2,0		-, -	90					95	•	
													•			
						gtg										337
Ala	Leu	His		Gln	Thr	Val	Ser		Thr	Ala	Ala	Ser		Pro	Gln	
			100					105					110			
gat	gcc	tac	aga	tcc	cct	cac	agc	ccg	ttc	tac	cag	cta	cct	ccg	agc	385
						His										
		115					120			•		125				
		•				aac										433
Val		Arg	His	Ser	Pro	Asn 135	Pro	ren	ren	vai	140	Pro	inr	Pro	rro	
	130					100					140					
gcg	ctg	cag	aag	ctt	cta	gag	tcc	ttc	aag	atc	cag	tac	ctg	cag	ttç	481
Ala	Leu	Gln	Lys	Leu	Leu	Glu	Ser	Phe	Lys	Ile	Gln	Tyr	Leu	Gln	Phe	
145					150					155					160	
												_1			_4_	Enn
_	-					CCC										529
Leu	Ala	lyr	Inr	ьуs 165	1111	Pro	GIII	ıyı.	ьуs 170	AIA	ser.	ьeu	GIH	175	Leu	
				100					110					110		
ctg	ggc	cag	gag	aag	gag	aag	aac	gcc	cag	ctc	ctg	ggt	gcg	gct	cag	577
	-					Lys										

22/201

																•
			180	***				185					190			
cag	ctc	ctc	agc	cac	tgc	cag	gcc	cag	aag	gag	gag	atc	agg	agg	ctg	625
Gln	Leu		Ser	His	Cys	Gln		Gln	Lys	Glu	Glu		Arg	Arg	Leu	
		195					200					205				
ttt	cag	caa	aaa	ttg	gat	gag	ctg	ggt	gtg	aag	gcg	ctg	acc	tac	aac	673
Phe	Gln	Gln	Lys	Leu	Asp	Glu	Leu	Gly	Val	Lys	Ala	Leu	Thr	Tyr	Asn	
	210					215					220					
gac	cte	att	caa	gcg	cag	ลลฮ	eae	atc	tee	gcc	cat	aac	cag	cag	ctg	721
_	_			Ala												
225					230					235					240	
				gag												769
Arg	Glu	Gln	Ser	Glu 245	Gin	Leu	Glu	Gln	Asp 250	ASN	Arg	Ala	Leu	Arg 255	Gly	•
	•			Z 4 0					200					200		
cag	agc	ttg	cag	ctg	ctc	aag	gct	cgc	tgc	gag	gag	ctg	cag	ctg	gac	817
Gln	Ser	Leu	Gln	Leu	Leu	Lys	Ala	Arg	Cys	Glu	Glu	Leu	Gln	Leu	Asp	
			260					265					270			
tgg	gcc	acg	ctg	tcg	ctg	gag	aag	ctg	ttg	aag	gag	aag	cag	gcc	ctg	865
				Ser									_			
		275					280					285				
										4	. 4		_4_		_1_	010
				tcg Ser												913
цуS	290	GIII	116	261	uiu	295	GIII	мę	1113	UJS.	300	uiu	Deu	UIII	116	
agc	att	gtg	gag	cta	gag	aag	agc	cag	cgg	cag	cag	gag	ctc	ctg	cag	961
	Ile	Val	Glu	Leu		Lys	Ser	Gln	Arg		Gln	Glu	Leu	Leu		
305					310					315					320	

ctc aag tcc tgt gtg ccg cct gac gcc ctg tcc ctg cac ctg cgt Leu Lys Ser Cys Val Pro Pro Asp Asp Ala Leu Ser Leu His Leu Arg

23/201

ggg aag ggc gcc ctg ggc cgc gag ctg gag cct gac gcc agc cgg ctg Gly Lys Gly Ala Leu Gly Arg Glu Leu Glu Pro Asp Ala Ser Arg Leu cac ctg gag ctg gac tgc acc aag ttc tcg ctg cct cac ttg agc agc His Leu Glu Leu Asp Cys Thr Lys Phe Ser Leu Pro His Leu Ser Ser atg age eeg gag etc tee atg aac gge eag get get gge tat gag etc Met Ser Pro Glu Leu Ser Met Asn Gly Gln Ala Ala Gly Tyr Glu Leu tgc ggt gtg ctg agc cgg cct tcg tcg aag cag aac acg ccc cag tac Cys Gly Val Leu Ser Arg Pro Ser Ser Lys Gln Asn Thr Pro Gln Tyr ctg gcc tca ccc ctg gac cag gag gtg gtg ccc tgt acc cct agc cac Leu Ala Ser Pro Leu Asp Gln Glu Val Val Pro Cys Thr Pro Ser His gtc ggc cgg ccg cgc ctg gag aag ctg tct ggc cta gcc gca ccc gac Val Gly Arg Pro Arg Leu Glu Lys Leu Ser Gly Leu Ala Ala Pro Asp tac act agg ctg tcc ccg gcc aag att gtg ctg agg cgg cac ctg agc Tyr Thr Arg Leu Ser Pro Ala Lys Ile Val Leu Arg Arg His Leu Ser cag gac cac acg gtg ccc ggc agg ccg gct gcc agt gag ctg cat tcg Gln Asp His Thr Val Pro Gly Arg Pro Ala Ala Ser Glu Leu His Ser

aga gct gag cac acc aag gag aac ggc ctt ccc tac cag agc ccc agc

Arg Ala Glu His Thr Lys Glu Asn Gly Leu Pro Tyr Gln Ser Pro Ser

PCT/JP01/11217

24/201

gtg cct ggc agc atg aag ctg agc cct cag gac ccg cgg ccc ctg tcc Val Pro Gly Ser Met Lys Leu Ser Pro Gln Asp Pro Arg Pro Leu Ser cct ggg gcc ttg cag ctt gct gga gag aag agc agt gag aag ggc ctg Pro Gly Ala Leu Gln Leu Ala Gly Glu Lys Ser Ser Glu Lys Gly Leu aga gag cgc gcc tac ggc agc agc ggg gag ctc atc acc agc ctg ccc Arg Glu Arg Ala Tyr Gly Ser Ser Gly Glu Leu Ile Thr Ser Leu Pro atc agc atc ccg ctc agc acc gtg cag ccc aac aag ctc ccg gtc agc Ile Ser Ile Pro Leu Ser Thr Val Gln Pro Asn Lys Leu Pro Val Ser att ccc ctg gcc agc gtg gtg ctg ccc agc cgc gcc gag agg gcg agg Ile Pro Leu Ala Ser Val Val Leu Pro Ser Arg Ala Glu Arg Ala Arg age acc ecc agt ecc gtg etg eag ecc egt gac ecc teg tee aca ett Ser Thr Pro Ser Pro Val Leu Gln Pro Arg Asp Pro Ser Ser Thr Leu gaa aag cag att ggt gct aat gcc cac ggt gct ggg agc aga agc ctt Glu Lys Gln Ile Gly Ala Asn Ala His Gly Ala Gly Ser Arg Ser Leu gcc ctg gcc ccc gca ggc ttc tcc tac gct ggc tcg gtg gcc atc agc Ala Leu Ala Pro Ala Gly Phe Ser Tyr Ala Gly Ser Val Ala Ile Ser ggg gcc ttg gcg ggc agc ccg gcc tct ctc aca cct gga gcc gag ccg Gly Ala Leu Ala Gly Ser Pro Ala Ser Leu Thr Pro Gly Ala Glu Pro

25/201

gcc acc ttg gat gag tcc tcc agc tct ggg agc ctt ttt gcc acc gtg Ala Thr Leu Asp Glu Ser Ser Ser Ser Gly Ser Leu Phe Ala Thr Val ggg tee ege age tee acg cea cag cac eec etg etg gea cag eec Gly Ser Arg Ser Ser Thr Pro Gln His Pro Leu Leu Leu Ala Gln Pro cgg aac teg ett eet gee tet eee gee eae eag ete tee tee agt eee Arg Asn Ser Leu Pro Ala Ser Pro Ala His Gln Leu Ser Ser Pro cgg ctt ggt ggg gcc gcc cag ggc ccg ttg ccc gag gcc agc aag gga Arg Leu Gly Gly Ala Ala Gln Gly Pro Leu Pro Glu Ala Ser Lys Gly gac ctg ccc tcc gat tcc ggc ttc tca gat cct gag agt gaa gcc aag Asp Leu Pro Ser Asp Ser Gly Phe Ser Asp Pro Glu Ser Glu Ala Lys agg agg att gtg ttc acc atc acc act ggt gcg ggc agt gcc aag cag Arg Arg Ile Val Phe Thr Ile Thr Thr Gly Ala Gly Ser Ala Lys Gln teg ece tee age aag cae age eee etg ace gee age gee egt ggg gae Ser Pro Ser Ser Lys His Ser Pro Leu Thr Ala Ser Ala Arg Gly Asp tgt gtg ccg agc cac ggg cag gac agt cgc agg cgc ggc cgg cgg aag Cys Val Pro Ser His Gly Gln Asp Ser Arg Arg Arg Gly Arg Arg Lys

cga gca tct gcg ggg acg ccc agc ttg agc gca ggc gtg tcc ccc aag Arg Ala Ser Ala Gly Thr Pro Ser Leu Ser Ala Gly Val Ser Pro Lys 26/20:

760 760 760 760

76

cgc cga >c gct; gct; gct ggc ctt ttcc& gg35
Arg Arg euSd Ala. Ala. Ala. Ala Gly Leu Phe Gb l;
770 5 i i i

tet ecc acae atg: atg: atg: atg gtc agt aarag:tA0 Ser Pro knAs Met Met Met Met Val Ser AsrAnder 785 75 798 300

gag att cete eeg: eeg: eeg: eeg gag ace tecar:e44
Glu Ile laSe Pro Pro Pro Pro Glu Thr SerLr?r
810

gtg ccc agcs cag; cag; cag ccc ccc gtgag;g49
Val Pro InHp Gln; Gln; Gln; Gln Pro Pro ValLp Ir;
20 825 0

cct ctg agag gca; gca; gca; gca cac tac tccct; a54

Pro Leu InAsy Ala, Ala, Ala, Ala His Tyr Ser Le s

840 840 840 840 840

gag gag gcgc gag; gag; gag; gag ccc agc agt ct 1g:59 Glu Glu lyGb Glu Glu Glu Glu Pro Ser Ser Ae tri 850 5 i i i

aaa att cata gaar gaar gaar gaa agc aaa tctca tt64 Lys Ile hrSc Glur Glur Glur Glu Ser Lys SerPs le 865 87 878 38

gaa aat gttt gga; gga; gga agg aag ccccc ga68 Glu Asn CyLe Gly: Gly: Gly: Gly Arg Lys PrcPall: 890

cca gtc gcag aag; aag; aag; aag tcc acc ttccc ga/73 Pro Val erLy Lys Lys Lys Lys Ser Thr PhePe \s;

27/201

ate gge etg gee aag teg geg gae age eeg etg eag gee age tee gee Ile Gly Leu Ala Lys Ser Ala Asp Ser Pro Leu Gln Ala Ser Ser Ala ctc age cag aac tee etg tte acg tte egg eec gee etg gag gag eec Leu Ser Gln Asn Ser Leu Phe Thr Phe Arg Pro Ala Leu Glu Glu Pro tct gcc gat gcc aag ctg gcc gct cac ccc agg aaa ggc ttt ccc ggc Ser Ala Asp Ala Lys Leu Ala Ala His Pro Arg Lys Gly Phe Pro Gly tee etg teg ggg get gae gga etc age eeg gge ace aac eet gee aac Ser Leu Ser Gly Ala Asp Gly Leu Ser Pro Gly Thr Asn Pro Ala Asn ggc tgc acc ttc ggc ggg ggc ctg gcc gcg gac ctg agt tta cac agc Gly Cys Thr Phe Gly Gly Gly Leu Ala Ala Asp Leu Ser Leu His Ser ttc agt gat ggt gct tct ctt ccc cac aag ggc ccc gag gcg gcc ggc Phe Ser Asp Gly Ala Ser Leu Pro His Lys Gly Pro Glu Ala Ala Gly ctg age tee eeg etg agt tte eec teg eag ege gge aag gag gge teg Leu Ser Ser Pro Leu Ser Phe Pro Ser Gln Arg Gly Lys Glu Gly Ser gac gcc aac cct ttc ctg agc aag agg cag ctg gac ggc ctg gct ggg Asp Ala Asn Pro Phe Leu Ser Lys Arg Gln Leu Asp Gly Leu Ala Gly

 28/201

ccg ctg tgc ggg ccc acg gac aag acc cca ctg ctg agc ggc aag gcc Pro Leu Cys Gly Pro Thr Asp Lys Thr Pro Leu Leu Ser Gly Lys Ala gcc aag gcc cgg gac cgc gag gtc gac ctc aag aat ggc cac aac ctc Ala Lys Ala Arg Asp Arg Glu Val Asp Leu Lys Asn Gly His Asn Leu ttc atc tct gcg gcg gcc gtg cct ccc gga agc ctc ctc agc ggc ccc Phe Ile Ser Ala Ala Ala Val Pro Pro Gly Ser Leu Leu Ser Gly Pro gge etg gee eeg geg geg tee tee gea gge gge geg geg tee tee gee Gly Leu Ala Pro Ala Ala Ser Ser Ala Gly Gly Ala Ala Ser Ser Ala cag acg cac egg tee tte etg gge eec tte eeg eeg gga eeg eag tte Gln Thr His Arg Ser Phe Leu Gly Pro Phe Pro Pro Gly Pro Gln Phe gcg ctc ggc ccc atg tcc ctg cag gcc aac ctc ggc tcc gtg gcc ggc Ala Leu Gly Pro Met Ser Leu Gln Ala Asn Leu Gly Ser Val Ala Gly tee tee gtg etg eag teg etg tte age tet gtg eeg gee gee gea gge Ser Ser Val Leu Gln Ser Leu Phe Ser Ser Val Pro Ala Ala Ala Gly ctg gtg cac gtg tcg tcc gct gcc acc aga ctg acc aac tcg cac gcc Leu Val His Val Ser Ser Ala Ala Thr Arg Leu Thr Asn Ser His Ala atg ggc agc ttt tcc ggg gtg gca ggc ggc aca gtt gga ggt agg cag Met Gly Ser Phe Ser Gly Val Ala Gly Gly Thr Val Gly Gly Arg Gln

29/201

1200 1185 1190 1195 gge gge egt eeg tee gee eec ege eec gge eec ege egg agg eec ett 3649 Gly Gly Arg Pro Ser Ala Pro Arg Pro Gly Pro Arg Arg Pro Leu 1205 1210 1215 cct ttg cag gtt ccc ttc cgc act ctc ttg cag cag gag ctg agc tgc 3697 Pro Leu Gln Val Pro Phe Arg Thr Leu Leu Gln Gln Glu Leu Ser Cys 1220 1225 1230 agg tcc cct ggt gcc ggc cgg ccc ccg cca tcc gtg cac ggt ggc gaa 3745 Arg Ser Pro Gly Ala Gly Arg Pro Pro Pro Ser Val His Gly Gly Glu 1245 1240 1235 3793 ctc cag tcc tgt ggg gag agg gct cac gct gag tcc gtg tgt ctt ggg Leu Gln Ser Cys Gly Glu Arg Ala His Ala Glu Ser Val Cys Leu Gly 1255 1260 1250 ttc tct ggt tgt aac cgc gtc cct ctt gtt ttc aga agg cca ccg tgc 3841 Phe Ser Gly Cys Asn Arg Val Pro Leu Val Phe Arg Arg Pro Pro Cys 1270 1275 1280 1265 gca ggg cca cca gag cat tac ttt ctc ccg tgg agg tca cct gct agg Ala Gly Pro Pro Glu His Tyr Phe Leu Pro Trp Arg Ser Pro Ala Arg 1290 1295 1285 3934 tgt ggc cgc ccg ggc tct ggc aag gct ctg gga gct ggt gtt ggg Cys Gly Arg Pro Gly Ser Gly Lys Ala Leu Gly Ala Gly Val Gly 1310 1305 1300 taagagcgag tccccgcagt gcctgcccag acagggcgga gaggagccgc cggggggagc 3994 ggcctggccc tggggctgct gcggggcggg gggccggagg gcggagggcg ggccaccacg 4054 agcctggccg agccgctgct tgtgcttggt gccagcacac gcctggcggc gccgtttcgc 4114 ttcccttttt gtgagcctgc ggctgctgct ctgcgcttgc ctggatgctg ccgcttgttg 4174 aagctgcgtt tttctctcct atttgcaggt gtctttaacc acgcggtgcc ctccgcctct 4234

gctcatccgt ttggagcccg tgtcggccgc ggggctgcat gtggcagcgc cacactgggc 4294

ccgagcccgc	tgcaggcggc	ggccagcgcc	tcggcctctt	cctttcaggc	cccggcctcg	4354
gttgagaccc	ggccgccccc	tccgcctccg	cctccgcctc	cccgctgcc	cccgcctgcg	4414
cacctgggcc	ggtcccccgc	ggggccgccc	gtcctccacg	cccccctcc	acctaacgcc	4474
gccttgcctc	ctccccaac	gctgctggcc	tctaaccctg	${\tt agcccgcgct}$	tctgcagagc	4534
ctcgcgtccc	tcccgcctaa	ccaagctttc	ttgccccca	$\tt cctctgctgc$	ctctctgccg	4594
cctgctaacg	cctctttgtc	tatcaagctc	acctccctcc	cgcacaaggg	cgcccgcccc	4654
tccttcacgg	tgcaccacca	gcccctgccc	cggctggccc	tggcccaggc	cgcgcccggg	4714
atcccacagg	ccagcgccac	ggggccgtcc	gcggtgtggg	tgtccctcgg	catgccgcct	4774
ccctatgccg	${\tt cgcacctttc}$	gggggttaag	ccgcgataaa	gaccttgctt	agctagcagt	4834
gcgtattgtg	taaggtaagg	ccagagccct	gcgcggtggc	tcactccaga	cactgaactg	4894
					ggtcctgagg	
agggaagagg	gagagagcca	gggagaccag	ggagatggtc	gcgagaggag	ggactacagg	5014
					cagctgggtt	
					gcccctgtgg	
					agcagtctcc	
					tggtgctgtt	
					gagagccagg	
					tgccctcata	
					cccggcgggg	
					ggctgatggc	
					gatgtcagca	
					aagttggaag	
					ctccccaag	
					gccctccagg	
					ggccttctgc	
					gggcaaggag	
					cagcctggcg	
					agatgagctg	
					ggctggagct	
					cgtcgtctgt	
					gcgtgtgtgc	
					cgcgatggta	
					tacctcaacc	
					gcccgccggc	
					cactgtgaat	
cggcggcacg	cgccgcagga	ggctgggact	ggtccagttt	gtactgtcga	tagttttaga	6454

taaagtattt atcatttttt aaaaagt

6481

<210> 6

<211> 5147

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (2074)..(2346)

<400> 6

gttttctaaa atgagagccg tcagaggcag ttgaaccaga gcgactccat cttgattagg 60 ggctgggtaa caaaaggctg agacctactg ggttgcattc ccaggaggct aggaattcta 120 agtcacagga tgagatagga catcagcata agatacaggt tacaaagacc ctgctgataa 180 aacaggattc ggcaaagacg ccagccaaag cccaccaaag ccaagatggg cacaaaagtg 240 acctccagtc atcctcacta ttcattgtgc accaactata ttagcatgtt ggagtcactc 300 accagtgcca cgacagttta caaatgccac ggcaacgtca ggaagttgcc ctatattgtc 360 taaaaggagg aggaattete ggtteeggga actgeecace cettaeeegg aaacteatga 420 ataatccacc ccttgtttag catgtaatca ggaaataact ataagtatat tcagttgagc 480 agcccatgcc gctgctctgc ctatagagta ggttttcttt ttttgagatg gagtctcgct 540 ctgttgccca ggctggagtg catttttgca accttgggtc actgcaacct ctgcctcctg 600 ggttcgggag attctcctgc ctcagcctcc cgactagctg ggactacaga catgtgccac 660 caggcccagc tacttttgt atttttagta gagacagggt tttgccatgt tggccaggct 720 ggtctcgagc tcctgacctc aagtgatccg cctgcctcgg cctccctagg tgctgggatt 780 acaggegega gecactgegt gtggeecaaa ttettette ettgagatet aagaaccete 840 tettgggate tggategggt eccetttetg geaacagagt caceteette aagaggeeet 900 gatgtcctca gcaggtcgct aagggcctgt ctagctccct gaggcccaaa cactgtgcca 960 ttttgacage caggggecce aggteeatet tgaggetgtg aacatgetgg etgteeaggg 1020 gtctgtgagc tggtatcagg ggagggtggg gcagcaaagt gaagccgctc ccagggcaga 1080 agcctccatg cccacatccg ggaaatcttc ctctcggagg ccctgcctgg gaggcatctg 1140 caggogetee eccepteata gaaggtetge teatecagee cacceetgaa gteactatea 1200 ggcagggggt agggcaggcc atggggacct acctgccctc catgcattcc aaagaatcga 1260 agtectecat agggtecagg tectetteag agteagteat gecaagaace tecatggteg 1320 ggggttccag gagctgctca tacaggaggg tctccatcaa gatgtctctg gagaggggtc 1380

32/201

ttacttcaga catttctcct ctggggcaaa aagacagcat atgactggac ccctaagaac 1440 tgagcagtct gggggctctc tcacaggatg acccccagat tgtatagccc tactcaccag 1500 ctcttttgat ccgctaaagc cgtcaatatc ccccaacccc agctcccaca ggcatgaatc 1560 ctgctacatg ctggctgtgt gcctctgggc aagtcgccta gcatctctgt tcttggaagg 1620 gaggaacttg aagatgattc ataagggccc tttctttctt tctttgtttt tggatactga 1680 gtcttgctgg aggctggagg gcagtggcac aatcttggct cactgcaacc tctgcctcct 1740 gggttcaagc gattctcctg cctcagcctc ccgagtagct gggactacag gcatgagcta 1800 tgcctggcta attattttgt atttttagta aagacggggg tttcatcatg ttggccaggc 1860 tggtcttgaa ctcctgacct caaagtgatc caccccacct cggcctccca aagtactggg 1920 attacagcac tttggattaa tttattaaat acccattacc ctctaccaca aagaagggac 1980 ctaatctgaa cctttaacca tctggcctct gggcccaggc cctcagattg acttgatatg 2040 aatggcaaag atcccatcac caactgggcc tag gct ggc ctt agg gcc cag atc 2094 Ala Gly Leu Arg Ala Gln Ile 1 5 tgc atg gga aaa gtg tgg agc cag gga gtg gaa ggt ggg gag cct gcc Cys Met Gly Lys Val Trp Ser Gln Gly Val Glu Gly Gly Glu Pro Ala 10 15 20 2190 cag gag ggt cct tgc agc agc gac ctc ctg ctc tgg tct ctc ctg gcc Gln Glu Gly Pro Cys Ser Ser Asp Leu Leu Leu Trp Ser Leu Leu Ala 25 30 35 2238 acc cca cca gcc caa ggg agg ccc agt cct gtc agc tcc tac ctg gca Thr Pro Pro Ala Gln Gly Arg Pro Ser Pro Val Ser Ser Tyr Leu Ala 40 45 50 55 cca gct ctg aat gcc tta ctg gtc tcc agc ctt cag tgg agc tct ctc 2286 Pro Ala Leu Asn Ala Leu Leu Val Ser Ser Leu Gln Trp Ser Ser Leu

caa cct aat ctc aag gta gca gcc tca acc ctg acc ctg tca ctg ctc 2334

Gln Pro Asn Leu Lys Val Ala Ala Ser Thr Leu Thr Leu Ser Leu Leu

75 80 85

65

70

60

tgt tcg gct ccc tagacctggc ctggtgcagt gcggctcatg cctgtaatcc Cys Ser Ala Pro 2386

90

cagcactttg agaggtggag gcgggtggat cacctgagct taggagtttg agactagcct 2446 ggctaacatg gtgaaacgcc atctccgctg aaaatgcaaa aattaaccag gtgtggtggc 2506 gctcgcctgt aatcccagct acttgggagg ctggggcggg agaatcactt gaatccggga 2566 ggcagaatat gcagtgagcc gagaccgcgc cactgcactc caacctgggt gacagagcga 2626 gacttgtctc aaaaacaagt ggggggttgt gccacatcca ctaacaggcc ctcccctgt 2686 ggccctgcca ccccaatctt ggttcccgct ctaaccacac tcaagtatgc tttccatgga 2746 tggtgcctgg tcctgccatg cctccaaagt cttcaaatgt gcagccaacc tcagaccggc 2806 gacagggtct cacccgtttg cccgggctgg agtgcagtgg cctgatcatg ctcactgcag 2926 cctcaaactc ctgggctcag gtggtcatcc cacctcagcc tccagggtaa ctcgacaggt 2986 atgtaccact gcacttggct catttttata gaattgctgt agagataggg tcttgctttg 3046 ttgcccagge ttgtctcgga actcctggct tcaactcccg cctgggcctc ccaaagtact 3106 gagaggatgg gtatgaggct ggcctattca ggcatcacct tcttggaccc tcagagtctg 3166 cttgggggcc tcctgggggt cctgcagccc ctgtctctgc tcccctctgg ctccagctga 3226 ccactgcact ccaggctggg ctacagggca agactccata tcagaaaaaa aaaaaattag 3286 aatggagata ctagtaacac ctattgcaca ggactgttgt ggggatgaaa tgatccggca 3346 cagagtaaac cgctaagaga ggggctgctg ctcttatcag tttctggttg tcagcccaag 3406 gcctggcata gagcagacat atgtttgttg actgaagaca tgaaggcaac ctattcccag 3466 ctttttttt ccagcaaact tgcaaatgag tagttgaaac ccttctttgg tgaaggaaga 3586 cacacctage catgtgtece cacecagget acagecegea ettageetee tacacactea 3646 ccagtggaaa caccaggcgc cagtcagaag ccctatttta ccctaagagg ttaggatgca 3706 aatctagtat gtgcagaaaa gagtgccaca cccacggcct tgagggcacc tgcagggctc 3766 cgagtgggag ggagggcagg ttctggacag agcagcctac atttggtgaa cagctctgca 3826 ctcgacagct cgcctatggc tcatctggaa gatggggaaa cgccatctac ctcccaagcc 3886 cctcccaggt tgcccagaag cacaagcaag tagagatgtg ttctgctcag ccctcagcag 3946 gtgttcaagg gccgaggctg caggagtgtc agagcggggt tgggggcaga ggtggatggg 4006 gctggacctg aggatgaggt cgaactcctg gtagggaccc tcagactctc atgacctcgc 4066 ccagtcctgt caaagccaag caggcgggat ctgacacttc ctgtttcaca ggcaggcaaa 4126 ccgagagggt caggggccac gctggggtca cagggagggc cagctgagtg ggcccagcta 4186 gaaaaccetg gtccagtctt ccacgtgcca ccctcccagt cacagcctgg ccctggacca 4246 tgagggtggg gtggcacaaa gcccttggag cgcacacaac tccagtgtaa cccagcagga 4306

34/201

aacgeectga geetgeagee aggetggace teagtteeae eccetgeteg geecetgetg 4366 tgtgaggcag aacaaccagc tcacctctga gccttgcaga aacagccggg cctccagggc 4426 tgctgagagg atgaaaacat acactactgc ccattttcca ccacctagca ggggctccat 4486 aaaagctggt taacacaatc aacagcctta gaagagagga gaccagaggc cactcacagc 4546 tcaggacgcc acggtggact gaacatgttg ctgcctttct ggagggtagt gtgaccatca 4606 gcatccacca gtcacacacg cacatgacct ttgatttcta gggatgcatc ccacacacac 4666 ccctgcatgg acctggcagc cttgaaaaat tgaagccata gatcacaggc accgctgtgc 4726 tgtcatcaca gcccttcggg aggccgaggc gggcacgtcg cacgagccca gttcaagacc 4786 agcctgggca atacaacgag accccctctc taaaaataaa ttaacaataa aaaattttaa 4846 aaatatatga aatgggccag ccgcggtggc ttacacctgt aatcccagca ctttgggagg 4906 ccaaggtggg cagatcatga ggtcaggagt tcaagaccag cctgactaac atggtaataa 4966 aacteegtet etaceeegtt teaaaaaaaa ttageeaggt gtggtggtge gegeetgtaa 5026 tecagetact egggtggetg aggeaggaga ategettgaa eetgggagga ggagtttgea 5086 gtgagccgag atcacaccat tacactccaa cctgggcgac aagagcgaaa aactccatct 5146 5147 C

```
<210> 7
<211> 5213
<212> DNA
<213> Homo sapiens
<220>
<221> CDS
<222> (1248)..(4820)
```

<400> 7

ggggcggt									
gcgcaccc	gg ctcg	ggtccc c	gggctcgc	g gctgcg	gctt	ctgctcag	gg aggc	ggaagg	660
cggcggcg	gg agcg	gtcatg g	aggcgggc	g ccggag	ccgg	cgcgggag	cc gcgg	gctgga	720
gctgcccg	gg ccca	ggtcag a	gccgcccc	t ccgtca	cctg	tctaccgo	cc ctcc	tttctc	780
tcctccat									
tecgecca	aa gtct	tectec e	tccatcct	g gcctcc	accg	gggcccgg	stc tcca	tccttc	900
cggcctgg	ga ctga	ggcttc c	gcgcaccg	g ccgcat	cctg	cctggtgg	ste eete	cccagc	960
gcgtctct	cc actt	cagtcc g	acggtgct	t ccagcc	ttcg	ggactgca	iga ccct	acacct	1020
cctgcagc	cc cgga	gactcc t	gagcgcgg	g gcgagg	gtgg	ggtgggcg	ag gtcc	agcgag	1080
agaatggg									
ctcctccc	tc cctc	catctg t	aggccacc	t cagcct	ttca	gcctcttc	ctt cact	ggctcc	1200
cgccctct	tt cagt	cttggc c	ctctcctc	c ctgtcc	cccc	ggactaa	ata cgc	aca	1256
•							Ile Arg		
							1		
ccc cct	ctt tct	ttc tgt	gca agc	aag agg	gtc	ctg gaa	cag cgg	gtt	1304
Pro Pro	Leu Ser	Phe Cys	Ala Ser	Lys Arg	Val	Leu Glu	Gln Arg	Val	
5			10			15			
ctg agg	agg ctg	gga ggc	agg gct	gag agg	tgg	ccg aga	gag agg	agt	1352
Leu Arg	Arg Leu	Gly Gly	Arg Ala	Glu Arg	Trp	Pro Arg	Glu Arg	Ser	
20		25			30			35	
cgc aga	gcc gcc	aga gtg	agt cag	gca cct	cca	ctg gga	tta cag	atc	1400
Arg Arg	Ala Ala	Arg Val	Ser Gln	Ala Pro	Pro	Leu Gly	Leu Gln	Ile	
	•	40		45			50		
cca gag	cct cga	gga gct	gga aga	cat gtc	ccc	ttc ttt	cct ctg	cac	1448
Pro Glu	Pro Arg	Gly Ala	Gly Arg	His Val	Pro	Phe Phe	Pro Leu	His	
	55	,		60			65		
	•							•	
ccc agc	ccg cag	cca gcc	ccc cac	ccc cca	gcc	cct cct	ttc tcc	ctg	1496
Pro Ser	Pro Gln	Pro Ala	Pro His	Pro Pro	Ala	Pro Pro	Phe Ser	Leu	
	70		75			80			

ctc tca gga ccc aca gtg acc act cta ggc tcc tat gag gct tcc gag 1544

Le	u Ser 89		Pro	Thr	Val	Thr 90	Thr	Leu	Gly	Ser	Tyr 95	Glu	Ala	Ser	Glu	
	у Суя		g agg 1 Arg													1592
			a gct n Ala													1640
			g gaa u Glu 135	Glu												1688
			g cag l Gln D													1736
		g Gl	a ctg y Leu													1784
	n Va		g cag u Glņ			Ala					Thr					1832
			t gag s Glu		Asp					Gln					Asp	1880
_	_		a gcc u Ala 215	Ser										Gln		1928
С	ıg ca	g ct	c caa	ı ggt	gag	ctg	cgt	tct	cta	cgg	gag	gag	att	tcc	ctg	1976

Gln	Gln	Leu 230	Gln	Gly	Glu	Leu	Arg 235	Ser	Leu	Arg	Glu	Glu 240	Ile	Ser	Leu	
tta	gag	cat	gag	aaa	gaa	agc	gaa	ctt	aag	gaa	ata	gaa	cag	gaa	ttg	2024
Leu	Glu	His	Glu	Lys	Glu	Ser	Glu	Leu	Lys	Glu	Ile	Glu	Gln	Glu	Leu	
	245					250					255					
cat	ttg	gee.	റമഴ	get.	gag	atc	cag	agt.	cte	cgg	caa	gca	gca	gag	gat	2072
	Leu															
260					265					270					275	
		•														•
	gca															2120
Ser	Ala	Thr	Glu		Glu	Ser	Asp	Ile		Ser	Leu	Gln	Glu		Leu	
				280					285					290		
tgc	cgg	atg	cag	aat	gaa	ctt	gaa	gac	atg	gaa	cgc	att	cgg	gga	gat	2168
_	Arg	_														
•			295					300					305			
	gag	•														2216
Tyr	Glu		Glu	Ile	Ala	Ser		Arg	Ala	Glu	Met		Met	Lys	Ser	
		310					315					320				
tct	gaa	cca	tcc	ggt	agt	tta	ggt	ctc	tca	gat	tac	tct	ggg	tta	caa	2264
	Glu															
	325					330					335					
	•															
	gaa															2312
	Glu	Leu	Gln	Glu		Arg	Glu	Arg	Tyr		Phe	Leu	Asn	Glu		
340					345					350					355	
toc	cgg	aco	ota	cag	ភ ១ភ	age	880	age	age	ctc	ace	PPP	cag	ctt	gca	2360
	Arg															
-,-			254	360					365					370		
gat	ctg	gag	agt	gag	agg	aca	cag	aga	gca	aca	gag	aga	tgg	ctg	cag	2408

Asp	Leu	Glu	Ser 375	Glu	Arg	Thr	Gln	Arg 380	Ala	Thr	Glu	Arg	Trp 385	Leu	Gln	
						acg Thr									atg Met	2456
_						cct Pro 410									cta Leu	2504
						atg Met									gaa Glu 435	2552
															gag Glu	2600
				Arg										Asn	gag Glu	2648
			Phe										Glu		ctg Leu	2696
		Arg					Gln					Thr			gat Asp	2744
	Gln					Lys					Leu				ctc Leu 515	2792
cgg	cag	cto	aaa	gtc	atg	aaa	tcc	aca	ctt	gta	gaa	aac	cag	agt	gag	2840

Arg	Gln	Leu	Lys	Val 520	Met	Lys	Ser	Thr	Leu 525	Val	Glu	Asn	Gln	Ser 530	Glu	
ลลฮ	ฮลฮ	tta	ctg	tgc	cgg	ctg	cag	aag	ctg	cac	ctc	cag	cac	cag	aac	2888
_		Leu	_	_	-											
-,-			535		0			540					545		·	
gtc	aca	tgt	gag	aag	gaa	aag	ctg	ctg	gaa	cgg	cag	cag	cag	ctg	cag	2936
Val	Thr	Cys	Glu	Lys	Glu	Lys	Leu	Leu	Glu	Arg	Gln	Gln	Gln	Leu	Gln	
		550					555					560				
gag	gag	ctg	cag	tgc	cat	gag	gca	gag	ctg	cag	cac	ctc	agg	gat	acg	2984
		Leu														
	565					570			•		575					
							•									
gtg	gcc	tcc	ttc	aaa	gag	agc	aat	gag	aag	gac	aca	gag	acg	cac	gct	3032
Val	Ala	Ser	Phe	Lys	Glu	Ser	Asn	Glu	Lys	Asp	Thr	Glu	Thr	His	Ala	
580					585					590		•			595	
cag	ctt	cag	gag	atg	aag	cag	ctg	tac	cag	gcc	agc	aag	gac	gag	ctg	3080
Gln	Leu	Gln	Glu	Met	Lys	Gln	Leu	Tyr	Gln	Ala	Ser	Lys	Asp	Glu	Leu	
٠				600					605					610		
gag	cgg	cag	aag	cac	atg	tat	gac	cag	ctg	gag	cag	gac	ctc	ctg	ctc	3128
Glu	Arg	Gln	Lys	His	Met	Tyr	Asp	Gln	Leu	Glu	Gln	Asp	Leu	Leu	Leu	
			615					620					625			
tgc	cag	ctg	gag	ctg	aaa	gag	ctc	aag	gcc	tcc	cac	ccc	att	ccg	gag	3176
Cys	Gln	Leu	Glu	Leu	Lys	Glu	Leu	Lys	Ala	Ser	His	Pro	Ile	Pro	Glu	
		630					635					640				
gac	aaa	gga	aag	tgt	gct	aat	aag	tgt	gac	aca	ctg	ctg	tcc	aga	ctg	3224
Asp	Lys	Gly	Lys	Cys	Ala	Asn	Lys	Cys	Asp	Thr	Leu	Leu	Ser	Arg	Leu	
	645					650					655					
aca	gaa	ttg	cag	gaa	aag	tac	aag	gcc	agc	cag	aag	gag	atg	ggg	cag	3272

Thr 660	Glu	Leu	Gln	Glu	Lys 665	Tyr	Lys	Ala	Ser	Gln 670	Lys	Glu	Met	Gly	Gln 675	
					tgt Cys											3320
					ctg Leu											3368
					ctc Leu											3416
					gag Glu										gag Glu	3464
															caa Gln 755	3512
					Glu					Lys					cag Gln	3560
					ccc Pro										aaa Lys	3608
			Asn		caa Gln			Leu							gcc Ala	3656
ctg	cag	gtg	atg	tat	gac	gcc	ggt	cag	gcg	aag	cag	gag	ctc	ttg	cag	3704

Leu	Gln 805	Val	Met	Tyr	Asp	Ala 810	Gly	Gln	Ala	Lys	Gln 815	Glu	Leu	Leu	Gln	
caa	gag	caa	ggg	agg	cťc	cta	gag	gag	cgg	aag	agg	ctg	cag	gca	gac	3752
Gln	Glu	Gln	Gly	Arg	Leu	Leu	Glu	Glu	Arg	Lys	Arg	Leu	Gln	Ala	Asp	
820					825					830					835	
	cag															3800
Leu	Gln	Leu	Cys	Leu	Glu	Glu	Met	Gln	Leu	Leu	Gln	Val	Gln	Ser	Pro	
				840					845					850		
tct	ata	aaa	atg	agc	ctt	gag	tcc	tac	ggg	aag	agc	tat	ggt	agc	atg	3848
Ser	Ile	Lys	Met	Ser	Leu	Glu	Ser	Tyr	Gly	Lys	Ser	Tyr	Gly	Ser	Met	
			855					860					865			
gtc	ccc	agc	aat	gag	aac	tgt	cgc	aag	act	tat	gat	acc	act	gtg	gat	3896
Val	Pro	Ser	Asn	Glu	Asn	Cys	Arg	Lys	Thr	Tyr	Asp	Thr	Thr	Val	Asp	
		870					875					880				
																•
	aat															3944
Asp	Asn	Glu	Ser	Tyr	Tyr	Lys	Ser	Tyr	Thr	Ser		Gln	Thr	Ser	Ser	
	885					890					895					
aag	agc	ttt	ctc	aag	agc	tat	gac	agc	agc	acc	agt	gcc	agt	gag	gcc	3992
Lys	Ser	Phe	Leu	Lys	Ser	Tyr	Asp	Ser	Ser	Thr	Ser	Ala	Ser	Glu	Ala	
900	1				905					910					915	
	ggg															4040
Tyr	Gly	Lys	Ser			Thr	Thr	Ser			Ser	He	Thr		Lys	
				920	'				925					930		
aag	agt	tac	ggo	ago	acc	agt	ago	tct	gac	acc	tgc	cag	aag	agt	ttt	4088
	Ser															
			935					940					945			
										•						
gto	ago	ago	tgc:	act	gac	gag	gaa	cct	gct	gag	cct	gaa	gac	atg	gag	4136

											_	~•				
Val	Ser	Ser	Cys	Thr	Asp	Glu	Glu	Pro	Ala	Glu	Pro	Glu	Asp	Met	GIU	
		950					955					960				
cgc	ttt	gag	gaa	atg	gtt	gtg	aaa	gtg	ctg	atc	aag	ctg	cag	gcg	gtg	4184
															Val.	
· 0	965		•••			970	0				975					
	300					0.0					• • •					
			tac	~~ ~	a t a	0.50	00 ff	aro ar	ora a	cac	200	റമമ	ctø	caa	gag	4232
																-20-
	Ala	Met	Tyr	Gin		96L	GIII	GIU	GIU		per.	GIII	Den	GIII		
980					985					990	•				995	
																1000
															ctg	4280
Gln	Met	Glu	Lys	Leu	Leu	Ala	Lys	Gln	Lys	Asp	Leu	Lys	Glu	Glu	Leu	
			1	1000					1005				•	1010		
gat	gcc	tgt	gaa	agg	gag	ttc	aag	gag	tgc	atg	gaa	tgc	ctt	gaa	aag	4328
															Lys	
			1015					1020					1025			
			-00													
ccc	ato	gr.c	ccc	റമമ	aac	gac	ลลฮ	aat	gag	atc	aaa	gaa	ctg	cag	acc	4376
															Thr	
110				U111	11011		1035					1040				
		1030					1000					10 10				
	1.			-4		o+	- 000	+00	000	ant	900	ato	oot	៤ ១៤	Cap	4424
															cag	1101
			Glu	Leu				ıyı.	GIII				woh	uru	Gln	
	1045					1050					1055					
																4.450
															tgc	4472
Gly	Arg	Leu	Leu	Val	Val	Gln	Glu	Gln	Leu	Glu	Gly	Gln	Leu	Gln	Cys	
106	0				1065					1070	ı				1075	
	•															
tgo	cag	gag	gag	ctc	cgc	cag	cto	agg	gag	aag	agg	cct	tct	gtt	gtc	4520
															Val	
- v -				1080					1085					1090		
				. aaa	วอส	92+	gnt	اور +دو	220	หลด	gte	820	200	ggt	gcc	4568
aaa	ı gaa	r Rcc	: cgg	555	aag	aat	, 50L	u.a.u	aag	uac	aug	aac	uag	ual	200	_555

ĭ.vs	Glu	Ala	Arg	Glv	Lvs	Asn	Ala	Asn	Lvs	Asn	Met	Asn	Lys	Asn	Ala	
2,0	U1 U		1095		-, -			100					105			
			.000				•					-				
aat	aaa	o++	999	ato	222	១១៤	ot o	ясс	ឧឧទ	cca	tec	teg	gat.	act	tet	4616
		_												Thr		
ASII			гуs	Mec	гÀЗ		vai 1115	ш	пуs	110		1120	иор	1111	001	
		1110					1119					1140				
			_11					204	a+ a	0.44	0.00	000	0+a	oor.	200	4664
	_													aag		4004
		Asp	Leu	GIU			гàг	гàг	116			гàг	net	Lys	Arg	
	1125				ļ	1130				•	1135					
										4				0.55	0+4	A719
														agg		4712
Thr	Lys	Arg	Lys			Arg	Lys	Lys			ьуs	Arg	Arg	Arg		
114	0				1145				•	1150					1155	
																47700
_														tca		4760
Thr	Pro	Thr			Leu	Lys	Val			ьуs	He	Thr		Ser	.Asp	
			,	1160					1165					1170		
		•													1 -1	4000
	_	_	_											tct		4808
Phe	Pro			Lys	Ser	His			Pro	Pro	116			Ser	Ser	
			1175					1180					1185			
																4000
					gcct	ggt	ggtc	atct	cg g	cttt	gctc.	t gg	tgct	ggtg		4860
Pro			Leu													
		1190														
																4000
															ttcttg	
															gagttc	
															ccacca	
															tgtccc	
cat	ctcc	tca	gcct	cagt	ca c	ccag	gctg	a aa	aggc	ttgt	ggg	gagc	ggc	tgac	ttccat	5160

ctcctgcctt gtgtaagaac ctgagttcct tgtaattaaa tatcaactga att

5213

<211>	583	33														
<212>	DN/	Į														
<213	> Hor	10 Sã	apie	ns												
<220	>															
<221	> CD	S				•										
<222	> (2	83).	. (29	88)												
<400	> 8															
gtct	caac	at g	actg	actg	g ga	agcg	gtgg	cto	gggc	aga	gcag	ctc	cgc 1	tggc	gcaggc	60
agga	ggag	ca g	gagg	atta	t ta	aata	acgo	ago	tgga	ctc	tgtg	caa	ctg g	ggag	tggaga	120
ggag	ccca	ac a	gccg	agaa	g gg	gagg	gagg	gca	gagg	agg	ggga	cca	gga a	agga	cacccc	180
cgtg	cccc	ga a	gaca	.taaa	t cc	ctga	gtgc	ccg	ggag	gag	cctt	aaca	aag (cgca	cggagc	240
cctc	aagg	ct g	caaa	gttg	g ct	ttca	cagt	gca	agco	ttt	ga t	tc	cca a	atg (ggg	294
											F	he l	Pro 1	Met	Gly	
												1				
																0.40
													cca			342
Asp	Ser	Gly	Ser	Arg		Ser	Thr	Leu	Val		Arg	Leu	Pro	He		
5					10					15					20	
									A 4.	-44		+ _+	+	oot.	tot	390
															tct	330
Arg	Arg	Ser	116		Arg	Arg	MIS	Asp		ьeu	FFO	961	nei	35	Ser	
				25					30					50		
.		+		~++	aat	ata	000	agt	tee	tet	cct	tee	agc	act.	aac	438
															Asn	
ger.	Ser	ASII	40	141	uıj	141	шь	45	DCI	501		501	50		-	
			40					10								
ton	0.00	too	aat	200	aca	pet.	ลลล	cgg	ลฮฮ	agc	ata	ttc	cgt	act	cct	486
															Pro	
nei	per	55	01)				60	0	0			65				
		,														
ton	att	age	t.t.c	cac	cat	aag	aag	ggg	agt	gag	cct	aag	caa	. gag	cct	534
															Pro	
DOI	70	201			•	75		•			80	•				
	, ,															

	aac Asn	_			-											582
85					90					95					100	
	atg Met				•											630
			·	105					110		·			115	_	
	tct Ser															678
1113	Der	, ar	120	THE	561	Jei	UCI	125	non	ш	Д	110	130	11110	5 C.1	
	aca															726
Leu	Thr	135	ASP	rne	GIU	Arg	140	Lys	GIU	nis	ser.	145	ASII	ьуѕ	ASII	•
_	ttt															774
Val	Phe 150	He	Asn	Cys	Leu	Ser 155	Ser	Gly	Lys	Ser	160	Gly	Asp	ASP	ser	
	ttc															822
61y 165	Phe	Thr	Glu	Asp	170	Thr	Arg	Arg	Ser	vai 175	Lys	GIN	Ser	Inr	180	
	cta															870
Lys	Leu	Leu	Pro	Lys 185	Ser	Phe	Ser	Ser	His 190	Tyr	Lys	Phe	Ser	Lys 195	Pro	
gtt	cta	cag	agc	caa	tcc	att	tca	ttg	gta	caa	cag	tct	gaa	ttc	tca	918
Val	Leu	Gln	Ser 200	Gln	Ser	Ile	Ser	Leu 205	Val	Gln	Gln	Ser	Glu 210	Phe	Ser	
	gaa	_		_												966
Leu	Glu		Thr	Gln	Tyr	Gln		Arg	Glu	Pro	Val		Val	Arg	Ala	
		215					220					225				

tcg	cca	tcc	tgt	tct	gtg	gat	gta	aca	gaa	cgg	gca	gga	agc	tct	tta	1014
Ser	Pro	Ser	Cys	Ser	Val	Asp	Val	Thr	Glu	Arg	Ala	Gly	Ser	Ser	Leu	
	230					235					240					
caa	tct	cct	ttg	ctt	tct	gct	gat	ctt	acc	aca	gct	cag	aca	cct	tca	1062
							Asp									
245					250					255		•			260	
gaa	ttt	tta	gcc	ttg	act	gaa	gat	tct	gtg	tct	gaa	atg	gat	gca	ttt	1110
Glu	Phe	Leu	Ala	Leu	Thr	Glu	Asp	Ser	Val	Ser	Glu	Met	Asp	Ala	Phe	
				265					270					275		•
										•						
tct	aaa	agt	gga	agc	atg	gca	tcc	cac	tgt	gac	aac	ttt	ggc	cac	aat	1158
Ser	Lys	Ser	Gly	Ser	Met	Ala	Ser	His	Cys	Asp	Asn	Phe	Gly	His	Asn	
			280	•				285					290			
-															aca	1206
Asp	Ser	Thr	Ser	Gln	Met	Ser	Leu	Asn	Ser	Ala	Ala	Val	Thr	Lys	Thr	
		295					300					305				
																4054
															ggg	1254
Thr		Glu	Leu	Thr	Gly		Val	Pro	Cys	Ala			Ser	Pro	Gly	
	310					315					320					
												4	4	44.		1202
															CCG	1302
_	-	Arg	Leu	Glu			Uys	Ser	ınr		ger.	ASII	Ser	ьeu	Pro 340	
325					330					335					040	
			4		+			~~~	at a	++0	++0	000	att	øct	gaa	1350
_															gaa	1000
Glu	Thr	Ser	Ala			GIII	ьуѕ	GIU			ьeu	UIII	116	355	Glu	
				345					350	•				JJJ		
		(1			4-		000	+00		ant	000	ot o	009	Q Ua	gat	1398
		-													gat	1090
Leu	Pro	Ala			vai	oer	His			oer	ASII	Lea	370		nah	
			360	'				365					010			

					ggt Gly			1446
					gag Glu 400		gca Ala	1494
					tca Ser			1542
					aaa Lys			1590
					agt Ser			1638
					tcc Ser			1686
					aaa Lys 480			1734
					ggt Gly			1782
					gga Gly			1830

gat	gaa	gat	gat	cta	atg	ctt	gat	ctt	gaa	ttt	tta	gag	gaa	cag	agt	1878
Asp	Glu	Asp	Asp	Leu	Met	Leu	Asp	Leu	Glu	Phe	Leu	Glu	Glu	Gln	Ser	
			520					525					530			
ctt	cac	cct	tct	gtt	tgc	cgg	gag	gac	tca	tat	cac	tct	gtc	gtc	tca	1926
Leu	His	Pro	Ser	Val	Cys	Arg	Glu	Asp	Ser	Tyr	His	Ser	Val	Val	Ser	
		535					540					545				
		•	•													
					ctt											1974
Cys		Ala	Val	Val	Leu		Pro	Met	Glu	Pro		He	Glu	Met	Lys	
	550					555					560					
										1			4	-11	+	2022
	_	-			gaa											2024
-	Arg	GIU	GIU	Pro	Glu	Рпе	PPO	GIU	rro	575	n\2	GIII	von	Den	580	
565					570					010					000	
ota	222	++0	909	ລລຽ	gac	øtt.	gat.	caa	gaa	gcc	ลฮฮ	· tet	tcc	cac	atc	2070
_					Asp											
Dea	цуS	DCu		585	p	102	r		590		0	-•-		595		
				•												
agc	cga	atg	ccc	aac	agt	cca	tct	gcg	gat	tgg	cct	cta	caa	ggt	gtg	2118
_	-				Ser											
			600					605					610			
gaa	gaa	aac	gga	ggc	ata	gat	tct	ctg	cca	ttc	aga	ctg	atg	tta	cag	2166
Glu	Glu	Asn	Gly	Gly	Ile	Asp	Ser	Leu	Pro	Phe	Arg	Leu	Met	Leu	Gln	
		615					620					625				
															ctt	2214
Asp	Cys	Thr	Ala	Val	Lys		Leu	Leu	Leu	Lys			Arg	Val	Leu	
	630					635					640					
										,						0000
	-	_	-		atg											2262
		Ser	Ala	. Asp	Met		Pro	Ala	Ser			Thr	Ser	Leu		
645					650		•			655					660	

gtt	agt	cct	ctt	act	gaa	gag	cca	gtg	cct	ttc	aag	gat	ata	atg	aaa	2310
Val	Ser	Pro	Leu	Thr	Glu	Glu	Pro	Val	Pro	Phe	Lys	Asp	Ile	Met	Lys	
				665			•		670					675		
gat	gaa	tgc	tcg	atg	ctc	aag	ctg	cag	ctg	aaa	gag	aag	gat	gaa	ctc	2358
					Leu											
		-,-	680					685				•	690			`
att	tcc	caa	ctt	cag	gaa	gag	ctg	gga	aaa	gtc	cgg	cat	tta	cag	aag	2406
					Glu											
	501	695					700	•			J	705			-	
		000														
gct.	ttt	gct	tca	aga	gta	gat	aaa	tcc	aca	cag	act	gaa	cta	cta	tgc	2454
					Val											
	710			0		715	_•				720					
	, _ ,				•											
tat	gat	ggt	tta	aac	ttg	aaa	aga	cta	gag	aca	gta	caa	gga	ggg	aga	2502
					Leu											
725					730	•	Ū			735					740	
				•												
gag	gct	aca	tat	cga	aat	cga	att	gtg	agc	caa	aat	ctc	agc	aca	agg	2550
_					Asn											
				745					750					755	•	
gac	aga	aaa	gca	ata	cat	act	ccc	acc	gag	gac	cgt	ttt	agg	tat	tcg	2598
					His											
			760					765					770			
gca	gcg	gac	cag	aca	agc	ccc	tac	aaa	aac	aag	acc	tgt	caa	ctc	cca	2646
					Ser											
		775					780	•		•		785				
		. 10														
gøt	cto	† o+	tte	gøt	aat	tte	cte	ลลฮ	gac	ลลฮ	gaa	cta	gca	gaa	gtt	2694
		_			Asn											
DGT.	790	vy S	חפת	NC1	11011	795	204	_, _		, 5	800	254				
	100					. 00					JUU					

	aaa Lys															2742
	aac Asn															2790
	aca Thr															2838
	acg Thr		cga								Arg					2886
	aga Arg 870	ggg					cac				agg	aag				2934
Leu	cac His				His	agc				Gln	act				cag Gln 900	2982
_	ggg Gly		ttaa	atc	890 accg	tatto	cc t	gteti	ttgg	895 g tag	ggata	aaag	atg	gtta		3038
aca ttt tac tta agc	gagt ccaa tata tttt aatc	tgt gag tag tta tgt	gttg tgaa gtgt tctc tcac	ttgg agtt ataa tatc tgtt	gt t tg a ta a ac t aa t	tttt gcat atgg tact ggtg	ttet gtta gacci gata ttac	t agi a tta a tca t gca t ata	tcata gaac atga atta aaaa	aaac tagg tegt aggt gtag	tta tta tta	gact catti tatai agaai tgati	tgt (gcc gtc (gat (gat (gggt: ttga: cata: aata: aaat:	ttataa tttttt ngactt atttat tcaaat ngataa	3158 3218 3278 3338 3398
			-												accta	

gagatgtgtt tgtctctatt acatacattc aagctcatct tgtgatacta gtaaggggga 3578 aatggctgta tttttttcc tttaaacgtt tagttcatac tagttcacaa aggatttcag 3638 acagagtaat tgctagccaa atagagaatg acagctctga tctttgaaaa attttgcttt 3698 tagtttttgt tattgatgtt gaagtaccgt gacataacac aaggtgataa agttggttga 3758 attttgtcag atgatgcata aatactgaca tgctatattc tttgagccac tgtcatggca 3818 atataaacat tttttcaaaa tttcaaggat gaaacateet aagaaaatta ttettttet 3878 ttactttcct tattttttaa aatgttcttt tttatgtaaa tccaattttg gtttatatac 3938 atcaacccat atctataatt ttatgaactg aagaacagaa agtcagtatt ttagtagcca 3998 gcatacaata ttctgactat gcagaaatct agatttggaa caaaagtaaa gtaaatgtga 4058 acattggcaa tttaatctta gaaataagct tctaacagga atatttaaaa cccatttgat 4118 ggcaaatatt tetetttgac aaataaggee caaatatgtt ataatatgtt atataettat 4178 gtgcacttta gatcaatata tgaattgatc tatggataat tccatcatgt tcaattagta 4238 gcagagcaga atcaaagagt acaattaaat acataaataa ataatttta aaagactaat 4298 aggaatcaag gctgcagttt tcttatacac atcagagctg ttaagtacat ccacattagc 4358 catagtecat geaaattgaa actgteatae etactgeatg atetgtttee ettgeatttt 4418 ctaacagaat ctgtcagcgt gcacaagcaa gatgaacaaa gggaaattga gatagcagtt 4478 ttagcatggc atctgacaac ttgcttaaat taaagctgtg tgcaaaatgc atctcctatt 4538 ataaaaatgt atttgtgccc tgtgctttgg ggaaaagcca ttagacactc cacccctgag 4598 ctttaactac tgaactttga tacatttgca aacttagatt ggaactgata aagtaaggag 4658 tcgagtggat atgttgtact tgtaattttg gttttccaaa ggaacacaca tgtgcatcaa 4718 ggcagacatt tgccaaatgt tttctttctt tgcgtgtttg taattctgcc aaaagagaac 4778 aatatacact gcaaattgct tgacttaatg agattgccat ctaaagttcc caccatactt 4838 tggaagctat aatgatcatg cagatataca ctttgggctg ggcaatattt aagaaatgat 4898 aggaaaatag aaaaatcatg attattaatt gtggaattca gcttgatttg tcctaaatgt 4958 tggtgtctgt tgctagagta ttttaaatct gtacataaat aagcatgata aaataatcaa 5018 ggattttttc ccaggatatg gaagaactat gtatcacaaa taatgttttt gatttggact 5078 tttggagttg atagttttgt tttcctggaa gatagacttt tgaattatac tttataaaaa 5138 taatctattt atagaagatc tgtcatttaa tagacatttt aagagatgtt ttaaacgcta 5198 gtattttctt gaaaaatctt ttttaaagct gaatcattca aaagaaaacc tggattaaac 5258 agttcgattt taaaaggaag ggtatttttt ggaaatatca tcttaaagct gttttgtatc 5318 agtattttca acattgttat aatattattt gtaatactaa gtgtaactca ggcctggaga 5378 aggtgtaagc ccactatgct aatgtacatc agtaactgta aaacaggggt tctttgtaag 5438 ttcctcttgt gtatatatag taacttataa caatggcatg tgggcattct ttcagtgaat 5498 tgctttcttt gtactaaaat ctctagtttt ctaagacagt tccatgtata aaaatgattt 5558 atgcctttct ccaaggeggt acatatccaa agacatgaca ccagggggaa aaagtgcttg 5618 tttttctgat ggaagcagtg gtcttttctt ttctttcctc tttcttttgt gcatgtgtat 5678

gtgtagctaa gcctaaataa ccctgtaaaa tttctgctgc aaattgtctc ttctgaattt 5738 agaatgtgtt ttaaaggaac acttaggaag agaaatacct tgaagaaaag ctgtttccac 5798 ctgaaataaa ctgttcccat ttttataatt attgg 5833

<210> 9

<211> 5034

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (20)..(2344)

<400> 9

gcggagcccc agccgctag tgc tgg tgg ccg ccg ctg ctg ccc cag ctg gag 52

Cys Trp Trp Pro Pro Leu Leu Pro Gln Leu Glu

1 5 10

15 20 25

ggt atg ctg ggg ana gga gta gtc ggc ggt ggc ggc ggc acc aag gcc 148 Gly Met Leu Gly Lys Gly Val Val Gly Gly Gly Gly Gly Thr Lys Ala 30 35 40

ccc aag ccc tcc ttc gtg tcg tac gta cgc cct gag gaa att cac aca 196
Pro Lys Pro Ser Phe Val Ser Tyr Val Arg Pro Glu Glu Ile His Thr
45 50 55

aac gaa aag gaa gta aca gag aag gaa gta act ctt cac ttg ttg cca 244
Asn Glu Lys Glu Val Thr Glu Lys Glu Val Thr Leu His Leu Leu Pro
60 65 70 75

ggt gaa cag ctg ctt tgt gaa gcc agc aca gta ctg aag tat gtc cag 292

Gly	Glu	Gln	Leu	Leu 80	Cys	Glu	Ala	Ser	Thr 85	Val	Leu	Lys	Tyr	Val 90	Gln	
													tgc Cys 105			340
													gat Asp			388
													att Ile			436
													aag Lys			484
													atc Ile			532
									Leu				aag Lys 185			580
			Arg					Ile					cag Gln		cct Pro	628
		Leu					Leu						gct Ala			676
aac	aat	aca	gtc	act	gat	ccc	aag	aac	cat	acc	gta	atg	ttt	gac	aca	724

Asn 220	Asn	Thr	Val		Asp 225	Pro	Lys	Asn	His	Thr 230	Val	Met	Phe	Asp	Thr 235	
								gaa Glu								772
								ggc Gly 260								820
								cct Pro								868
		Gln					Pro	ata Ile				Ser				916
	Ser					Met		gca Ala			Lys					964
					Gln			ttc Phe		Asp						1012
				Pro					Lys					Ser	agc Ser	1060
			Ser					Gln					Lys		aaa Lys	1108
cae	cta	ı ttt	: cte	ata	ı gat	; aac	agt	act	gaa	ı ttt	tgg:	gac	aca	gat	ata	1156

Gln	Leu 365	Phe	Leu	Ile	Asp	Asn 370	Ser	Thr	Glu	Phe	Trp 375	Asp	Thr	Asp	Ile	
			tct Ser													1204
			aaa Lys													1252
			gtt Val 415													1300
			tct Ser													1348
-			ttc Phe													1396
	Cys		ttg Leu			Cys										1444
			gtg Val												gtg Val	1492
			ccc Pro 495	Pro												1540
ttg	tca	gat	agc	ctg	tat	ata	cct	att	ttt	agc	acc	ttc	ttc	ttc	aat	1588

Le	ı Ser	Asp 510	Ser	Leu	Tyr	Ile	Pro 515	Ile	Phe	Ser	Thr	Phe 520	Phe	Phe	Asn	
	a cct r Pro 525															1636
	a agc n Ser O															1684
	t gaa e Glu															1732
	g cca s-Pro															1780
	a cga n Arg		Leu													1828
_	a gga g Gly 605	Phe														1876
	c aag y Lys 0															1924
	c ttt n Phe	-														1972
ca	t ggt	ttg	ttg	tta	ccg	cat	atc	gag	ggg	ccc	gaa	atc	aaa	gtc	tgg	2020

His	Gly	Leu	Leu 655	Leu	Pro	His	lle	Glu 660	Gly	Pro	Glu	Ile	Lys 665	Val	Trp	
											caa Gln					2068
											atg Met 695					2116
											cac His					2164
					Pro					Asn	tct Ser				Ser	2212
				Phe					Arg		tcc Ser			Pro		2260
			Ser					Leu			gaa Glu		Asp			2308
		Glu	gat Asp				Asp				gtg Val 775	tga	cctg	ttt		2354

gttgagtgat tgtgaaagag gaatgtggga gattgggaca gctgatccct ggatttgtgt 2414 cacgctacag ctcatgctgg ctgggtcctt agcccggcac tccgttagaa taaacctggg 2474 ccttcgggaa aagaggtggc tctcattatt tttcatgatt ctaaaagact atgcaattaa 2534 aaccgcatct gtagtattat taattggaag gaattattac ttgacccgta atagggttgt 2594 ggccgttttc tgatgcctaa gtattataca gagcccacaa tggccagttt actaccagaa 2654

agggetteag taagatatte ttggaettga taetttette agateetett tgtgeeaaga 2714 taatttatcc agtcattggg aatagtaagt ttctgtgtaa cccatctcaa ttatagaagc 2774 aagttcagct ttatgtattt gtatggggag ttgaagattc agatagaggt attaagatgt 2834 gtggcattta cttaaaccat cacatttttt tctttctacg cccccttgcc tgtaaaacac 2894 ctgggaagtt ccactggtgt catccatcct gatgcttcag accaccctcc cttcttcaca 2954 gaccgtgtca ctttgcctgt gggtgggggc tagccagcca ccaccctctt ttctgtgctg 3014 ccagccccag gtcttcctcc gcctgctcca caccactcgc cgctgtccct ctgcactccc 3074 tgccttggtg cgtgtagtcc cagtgtctca ctgccaaacc tcttggttac gctgcgggga 3134 tetgtttett tgeetgagat cetteetgag gagegteeat teetetggag teteteettg 3194 tttggaacaa atcgcttcgc ctttttctac ttgcctgctg aagctttgga gcacttgtga 3254 ttgcagtttt ctgccgcaac ccctgagccg agttcctcac attcttttac ctttatggac 3314 tgatgggatt gggtcacttt tgaatgtggc tttcatagga aagcagctta aacataaata 3374 tcagaagtga tgattatcat atgatacctc agtgatttta aaagccatag aagaaacttg 3434 actatgcctg gtcaccttct tggatctgct gtctaaatga tatatatatg atatatatat 3494 gatatatata tcatatatat gatatatatt ttttttaatg caggaaagta tactttgtaa 3554 ggagcagatt tttttgttct cagtggaacc ctgtcaaatc gcataaaaga ggaaaaaaaac 3614 aaaactcatt agaatgtttt aaattgaatg ttcgcctttt acatatattt gctcttcagt 3674 atggatccca atttgaatgt tacatgttcg gaaaaacttt cagttgctca agggcaataa 3734 gaaaatttga ggccgggtgt ggtggctcac gcctgtaatc ccagcacttt gggaggctca 3794 ggtgggcgaa ttgcttgagc ccaggagttc gagaccagcc ggggcaacat ggcaaaaccc 3854 tgtctctact aaaaatacaa aaattagctg ggtgtggtgg tgcatgcctg tagtcccagc 3914 tactcgggag gctgaggtgg gaggatcccg tgagcctggg aggtggagtt tgcagtgagc 3974 taagatcgtg ccactgcact ccggcctggg tgatggagca agacctcgtc tcagaaaatt 4034 ggaaactatt gactaagaga agtttctagg tttgcactga attgtctttt gtacatacag 4094 tgaattgttt tgctgttctc cccactccat attaatgcag gagccaggtt ggtctgttag 4154 gatgaacaaa ggttgagggg agggcaggat tcgtgcatct gggggccaaa cacatgttcc 4214 gtcttgattg ccttaagagt tactagcgag gtcagtgtta ggcttgcaat agggatttta 4274 aaatacacta actagtteet tagetacett cacatacatt etataggeet tettaaatta 4334 gcactaacct ccactcctt ctctgcccca ttgcctccca aatatgctat ggagctattt 4394 ttgttaccac gttataacgt gaatatttat acagtagcct cttcaggctt tgtaattttc 4454 attccaaaaa tgcccggtgt gatgctttac actctacaaa gtatggttta aaggcacaag 4514 gtcatggcct ttgtcatagc agttgaatgt gcattgacat atttttctat gatttttaa 4574 aattacaata gaaaaataag ctgttgtaac gtgtaaggtc atgacaattt ttgtatttat 4634 atttgaaatc agatttctat aactcgtatt tgtgtacaga attctcaatg gatttatata 4694 ttgtgaaatt tttatctgag attgggatgt ggattatgct taacagtgag agctgaaatg 4754 agaccattta ctttgtttaa aatgctgtac tgtgcaagtt tggaaatgta aattaattta 4814

ctgtatataa tatcttgagt ttgtttatac ctccaagttt ttacactgaa gataaactag 4874 ctttaattca aaactttttt tttctttata agggaataag ctgttgagct aaacctgtat 4934 acttgtgctt tttattttct ggatgcacaa tgaaagttta tacttgtatc tcactgcatc 4994 atatctgatt gcagaaatta aagcacaatt tacaagcaat 5034

<210> 10 <211> 4803 <212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (2276)..(4234)

<400> 10

gggattgttc agaggcaaag tattggaatc tatcaatgaa cagatagtct ttgatctcta 60 ctccgttgac acttccttga atgtaaaaat aatttttaga gtgtggtact ttttgtttta 120 taaaaagtat gtatcagtct gaatgtttgt ttgcttcata aatcaaaaca tttccatatt 180 tttgaaatta catcagtgtt ttaaaattca acttcctaga ttaaatttta cagttgaatg 240 ttttgtctca gtattttgcc tagttcttat ttcttgtcta acagaaacta agcactttgg 300 ggggccgagg tgcgcagatc acctgaggtc aggagtttga gaccggcctg gccggcatgg 360 cgaaaccctg tctctactaa aagtacaaaa attagccagg agtggtggcg ggtgcctgta 420 gtcccagcta ctcaggaggc tgaggcagga caatcgcttg aacccgggag gcggaggttg 480 cggtgggctg agattgcgcc actgtactcc agcctgggcg acaagagtga gactccagcg 540 caaaaaaaaa aaagggcggg ggggctaaag cataaagagg tgagcataat tttaaagaat 600 tactaagtte agtttaacta gagtagetaa aatttgaaag acttgeteat tatgtgaaga 660 taagtgatto cagtaaacaa gcaaaaatca ctgagaaaag tacattaata atgttagaaa 720 aacctaatct taatttacta ttaaaaatat tcatcttatt ctgtcctctt ttcacagttt 780 ttaccaaagt caaatgtttt tgctagcttt ggagcactgt taactatagt cctatctgtg 840 gtaatgetat aatgeecaaa ttgatagtti tataatgeta gtgettaagt tattiggaga 900 aatttggctg gatgggggca gagcaggtca ggcagatctt acactgcctg gaactgcaaa 960 tctataggtg gcaagaggga attgctttct aaattgaatg ctccatttcc ttaacaagac 1020 tggtccagga ccaagccaag cttaggtaaa tgggcttgga atacagcctt tctggggaat 1080 ttgctatggc ttttgagtcc ttgtgatttg gaaaacatct ggatataaag agatgtttat 1140 agctgatctg aatatatatg tgatctccct gaagtaagta actacagatc agccgaagaa 1200

cctcctctga	ctactt	tagga t	tctctt	caa g	cgtgtc	aat	cage	taga	ac g	tgac	cattc	1260
tctgagcgtt	gaacao	cttta c	attgcc	aga t	aatttg	tgc	tgtt	ttcg	tc 8	aacc	tgacc	1320
ctaatataac	ttgact	taaat a	atcttg	tct g	tggcaa	ata	aaga	ggta	gc a	igtat	attta	1380
tgtcctcttt	teggaa	nggtg a	taaagga	aat t	atttga	taa	agta	cgat	at g	statt	gctac	1440
tttgcagagt	agacct	tcaag t	agatac	ttg a	gtagac	act	ctgc	attt	gt g	gtgct	ttttt	1500
ctattcacac	actaca	agtgg g	tatgtg	aat c	agtgaa	aaa	ttgc	caaa	aa t	tatga	tcaat	1560
tgaaaacttt	tgttag	ggtgg t	ctttat	ttg a	actata	tct	tgtc	atcc	at 1	tagta	attta	1620
gcaagatttg	atcaga	aacca g	tcaacg	ctc t	ttaaat	cag	ttaa	tccc	at t	taaag	gtttt	1680
tatggaaagg	aaaaa	cagtg c	tcaaca	att g	agttga	tac	taaa	gctt	tg (ctttg	accaa	1740
attgcagtta	atacca	agtaa a	ctactt	ttt t	tttttg	aga	cgga	gtct	tg (ctctg	tcacc	1800
cagactggag	tgcag	tgacg c	tgtctt	ggc t	cactgo	aag	ctct	gcct	cc (cgggt	tcaca	1860
tcattctcct	gcctca	agett c	ctgagt	ggc t	ggggct	ata	ggca	cccg	tc a	accac	gcctg	1920
gttaattttt	ttta	gtaca g	gatgggg	ttt c	gccgtg	ttg	gcca	ggat	gg †	tctcg	atctc	1980
ctgacctcgt	gatct	gccag (ctcggc	ctc c	cagagt	gct	ggga	ttgc	ag į	gcgtg	agcca	2040
ccgtgcccag												
ttagttaaac												
tctgtatttt												2220
gtaaaataat	atttc	ctcag a	igaatct	gtc t	tactco	caac	aaat	acta	ac 1	tctaa	aga	2278
											Arg	
											Arg 1	
											1	9000
ctg ttt to											1 act	2326
ctg ttt to	er Val			rg Pr	o Tyr				Val		1 act	2326
				rg Pr							1 act	2326
Leu Phe Se	er Val 1	Phe Phe	e Ser A	rg Pr 1	o Tyr O	Thr	Asn	Lys	Val 15	Ile	act Thr	
Leu Phe Se	er Val	Phe Phe	e Ser A	arg Pr 1 etg ct	o Tyr 0 a ctg	Thr gga	Asn gaa	Lys gaa	Val 15 cga	Ile tac	act Thr	2326 2374
tta tgg ta	5 ac cgt	Phe Phe	e Ser A	arg Pr 1 etg ct eu Le	o Tyr 0 a ctg eu Leu	Thr gga Gly	Asn gaa Glu	Lys gaa Glu	Val 15 cga	Ile tac	act Thr	
tta tgg ta	er Val	Phe Phe	e Ser A	rg Pr 1 tg ct eu Le	o Tyr 0 a ctg	Thr gga Gly	Asn gaa Glu	Lys gaa	Val 15 cga	Ile tac	act Thr	
tta tgg ta	5 ac cgt yr Arg	Phe Phe cca cci Pro Pre	e Ser A	org Pr 1 etg ct eu Le 25	o Tyr 0 a ctg u Leu	Thr gga Gly	Asn gaa Glu	Lys gaa Glu 30	Val 15 cga Arg	Ile tac Tyr	act Thr aca Thr	2374
tta tgg ta Leu Trp T	5 ac cgt yr Arg 20	Phe Phe cca cc Pro Pro	e Ser A t gaa c o Glu L	rg Pr 1 etg ct eu Le 25	o Tyr 0 ca ctg cu Leu	Thr gga Gly atc	Asn gaa Glu ctt	gaa Glu 30	Val 15 cga Arg	Ile tac Tyr	act Thr aca Thr	
tta tgg ta Leu Trp T; cca gcc a Pro Ala I	5 ac cgt yr Arg 20	Phe Phe cca cc Pro Pro	t gaa c c Glu L g agc t p Ser C	rg Pr 1 etg ct eu Le 25	o Tyr 0 ca ctg cu Leu	Thr gga Gly atc	Asn gaa Glu ctt Leu	gaa Glu 30	Val 15 cga Arg	Ile tac Tyr	act Thr aca Thr	2374
tta tgg ta Leu Trp T	5 ac cgt yr Arg 20	Phe Phe cca cc Pro Pro	e Ser A t gaa c o Glu L	rg Pr 1 etg ct eu Le 25	o Tyr 0 ca ctg cu Leu	Thr gga Gly atc	Asn gaa Glu ctt	gaa Glu 30	Val 15 cga Arg	Ile tac Tyr	act Thr aca Thr	2374
tta tgg ta Leu Trp T; cca gcc a Pro Ala I; 35	er Val : 5 ac cgt yr Arg 20 tt gat le Asp	Phe Phe cca cci Pro Pro gta tgi Val Tri	t gaa coo Glu Log ago to 40	etg Ct etg Ct eu Le 25 egt gg	o Tyr 0 a ctg eu Leu cc tgt y Cys	Thr gga Gly atc Ile	Asn gaa Glu ctt Leu 45	gaa Glu 30 ggc Gly	Val 15 cga Arg gaa Glu	tac Tyr ctc Leu	act Thr aca Thr ttc Phe	2374
tta tgg ta Leu Trp Ty cca gcc a Pro Ala I 35	ser Val : 5 ac cgt yr Arg 20 tt gat le Asp	Phe Phe cca cci Pro Pro gta tgi Val Try	t gaa c Glu L g agc t p Ser C 40	etg Ct etg Ct eu Le 25 gt gg Cys Gl	o Tyr o ca ctg cu Leu cc tgt y Cys	Thr gga Gly atc Ile	gaa Glu ctt Leu 45	Lys gaa Glu 30 ggc Gly	Val 15 cga Arg gaa Glu	tac Tyr ctc Leu	act Thr aca Thr ttc Phe	2374
tta tgg ta Leu Trp T; cca gcc a Pro Ala I; 35	ser Val : 5 ac cgt yr Arg 20 tt gat le Asp	Phe Phe cca cci Pro Pro gta tgi Val Try	t gaa coo Glu Loo Ser Coo 40 t caa ge Gln A	etg Ct etg Ct eu Le 25 gt gg Cys Gl	o Tyr o ca ctg cu Leu cc tgt y Cys	Thr gga Gly atc Ile	gaa Glu ctt Leu 45	Lys gaa Glu 30 ggc Gly	Val 15 cga Arg gaa Glu	tac Tyr ctc Leu	act Thr aca Thr ttc Phe	2374

tta	ata	agc	cga	ata	tgt	ggg	agt	cca	tgt	cct	gca	gtg	tgg	cct	gat	2518
				Ile												
				70					75					80		
				cca												2566
Val	Ile	Lys		Pro	Tyr	Phe	Asn		Met	Lys	Pro	Lys		Gin	Tyr	
			85					90					95			
cet.	cga	ลลฮ	tta	aga	gaa	gaa	ttt	gtt	ttt	att	cct	gca	gct	gcg	cta	2614
				Arg												•
		100					105			•		110				
_			_	tac											_	2662
Asp		Phe	Asp	Tyr	Met		Ala	Leu	Asp	Pro		Lys	Arg	Cys	Thr	
	115					120					125					
ant.	doo		got	ctt	and	tao	do d	ttc	ctc	CDO	oo t	σtσ	៤ ៦៦	ccc	tca	2710
				Leu												2110
130	014	0111		204	135	0,0	,			140					145	
aaa	atg	cct	cca	cca	gat	ctc	cct	tta	tgg	caa	gat	tgt	cat	gag	tta	. 2758
Lys	Met	Pro	Pro	Pro	Asp	Leu	Pro	Leu	Trp	Gln	Asp	Cys	His	Glu	Leu	
				150		•.			155					160		
												_ 4	4			2006
				cga												2806
lrp	ser	ьys	ьуs 165	Arg	Arg	Arg	GIII	170	GIII	nec	uı y	nec	175	uoh	voh	
			100					110					210			
gtt	tcc	aca	. att	aaa	gcc	ccc	agg	aag	gac	ttg	tct	ctg	ggc	ttg	gat	2854
				Lys												
		180	ļ				185					190				
_	_	-													ctg.	2902
Asp	Ser	Arg	Thr	Asn	Thr			Gly	Val	Leu		Ser	Ser	Gln	Leu	
	195					200					205					

	tct Ser									2950
	cac His									2998
	aaa Lys		_	-						3046
_	gta Val									3094
	gga Gly 275									3142
	cag Gln									3190
	atc Ile	_								 3238
_	gca Ala									3286
_	cag Gln									3334

gaa	gcg	tca	tta	caa	ctc	agg	cca	cct	cca	gaa	cct	agc	act	ccg	gtg	3382
Glu	Ala	Ser	Leu	Gln	Leu	Arg	Pro	Pro	Pro	Glu	Pro	Ser	Thr	Pro	Val	
	355.					360					365					
trø	gga	_C 88	gat	gac	ete	atc	cag	cat	caa	gat	atg	agg	atc	ttg	gag	3430
			Asp													
	ary	0111	nop	nop	375	116	0111	*****	U111	380	1100	6	•		385	
370					310					500					000	
							oot	000	o++	ata	oot	oot	ga c	Caa	cga	3478
			gaa													0110
Leu	Thr	Pro	Glu		Asp	Arg	Pro	Arg		Leu	Pro	rro	Asp		Mg	
				390					395					400		
	٠															0500
		-	cct													3526
Pro	Pro	Glu	Pro	Pro	Glu	Pro	Pro		Val	Thr	Glu	Glu		Leu	Asp	
			405					410					415			
			gaa													3574
Tyr	Arg	Thr	Glu	Asn	Gln	His	Val	Pro	Thr	Thr	Ser	Ser	Ser	Leu	Thr	
		420					425					430				
gac	cct	cat	gcc	gga	gtg	aag	gca	gcc	ctg	tta	cag	ctg	ctt	gct	cag	3622
Asp	Pro	His	Ala	Gly	Val	Lys	Ala	Ala	Leu	Leu	Gln	Leu	Leu	Ala	Gln	
	435					440					445					
cat	cag	ccc	cag	gat	gac	ccc	aaa	aga	gaa	ggt	ggg	att	gat	tat	caa	3670
His	Gln	Pro	Gln	Asp	Asp	Pro	Lys	Arg	Glu	Gly	Gly	Ile	Asp	Tyr	Gln	
450				_	455					460					465	
																•
gra	gga	gac	act	tac	ete	tcc	act	tca	gac	tac	aag	gac	aac	ttt	gga	3718
			Thr													
nia	u I J	nop.	1111	470		-		502	475		-0-			480		
				710					710					200		
L	¥-¥	+~+	++~	+~+	+ ++	ac+	oot.	+0+	a++	200	ggt	gat	gat	cts	ppa	3766
			tto													0100
Ser	Ser	Ser	Phe		ser	Ala	, rro			oer.	ASN	ASP			GIA	
			485	1				490					495			

	Ser				cga Arg				3814
					agt Ser				3862
					tct Ser				3910
					aat Asn				3958
					tat Tyr 570				4006
					acg Thr				4054
					aac Asn				4102
					cat His				4150
_					gga Gly				4198

tca act ggc aga ggc aga ggc aga ggg tta cca tac tgagtatctg

4244

Ser Thr Gly Arg Gly Arg Gly Arg Gly Leu Pro Tyr

645

650

tttttcctca ggcacatcat ttttatctgg aaagactttt ctagctgcaa tttaaggcag 4304 caatccaaga gacttgaata ataataattc agcaacagct ttattttat gtggagaagg 4364 gtcttgcata caatagttta aaaaagacaa aaaaaacctt tgcttaaatt catgctgttc 4424 taaaaactag atcgattgta catcttcaca aattctagtt aacaatttta ttttgtattc 4484 ttgcagtttt aagtggatgc taattttagg ggcataagcc ttttatggcc ctcttgcaga 4544 tcttctgaac tatgcacatt tgtgctttt ttgtaagttt ggaccaactt ttatgtaaca 4604 aacagcccct ccccacctcc agttttacaa caatcagaaa gggcactgat ttatttggta 4664 tttttctttt tacaaaggta cctttagtca aaggtcactg tcagtctttg cacctgcttt 4724 cagtgttatt gtgaaaggtg tactttgtc tcattcaga aaataaaaca caaccttct 4784 cttgatgcaa cagttttat

<210> 11

<211> 4119

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (163)..(2727)

<400> 11

cagctgcagt gctctaaaga tcaaggattt tgccttctat tttctatgac cagagattcc 60 tgtgcaaaga gagagtgtca atgaagacct caaagtctgg agaaaaatga ccttcatgg 120 aataagaagt atacctcctt ctacatgttt ttgtcttact ga cct ctg ata act 174 Pro Leu Ile Thr

1

gga aca cat gac tct ggg tct gta gaa agt caa ctg atc aaa ctc atc
Gly Thr His Asp Ser Gly Ser Val Glu Ser Gln Leu Ile Lys Leu Ile
5 10 15 20

		atg														270
Leu	Thr	Met	His	Gln 25	Leu	Phe	Arg	Leu	Val		Gly	Gln	Lys	Asp 35	Leu	
	-	gct														318
Ser	Arg	Ala	Gly	Asp	Leu	Phe	Ser		Asp	Asp	Ser	Glu		Glu	Asp	
			40					45					50			
agc	ctt	aca	gaa	gct	ttg	gag	caa	att	aag	ata	att	agc	tca	tct	tca	366
		Thr														
		55					60					65				
				1		4					~++	#00	oto	++	at a	414
_		caa Gln														414
ASP	70	AIII	IIII.	HSII	Von	75	nop	UIII	Ald	141	80	uru	110	0,0	110	
aca	aga	atc	aca	aca	gcc	atc	aga	gag	acc	gag	tcc	att	gaa	aag	cat	462
Thr	Arg	Ile	Thr	Thr	Ala	Ile	Arg	Glu	Thr	Glu	Ser	Ile	Glu	Lys	His	
85					90					95					100	
			. 4.4			-+-	+	400	too	+ 40	++~	du a	aat	200	ota	510
		gcc Ala											•			310
Ala	пуs	nia	րես	105	uıj	Deu	11 p	пор	110	0,5	Bou	uru		115	200	
				100												
aga	ccc	ttt	ggg	aaa	gac	gaa	gac	act	cct	cat	gca	aaa	atc	gca	tct	558
Arg	Pro	Phe	Gly	Lys	Asp	Glu	Asp	Thr	Pro	His	Ala	Lys	Ile	Ala	Ser	
			120					125					130			
4		atg	- - +	tan	0++	tta	രാന	aat	tac	220	CGD	ccc	cca	øt ø	atø	606
_		Met														000
ASP	116	135		Uys	116	пеп	140	11011	1,11	11011		145	110	141	1100	
		100										_ 20				
gca	tta	gcc	atc	ccc	att	gca	gtg	aaa	ttc	ctc	cac	aga	ggc	aac	aag	654
		Ala														
	150					155					160					

_			atg Met 170						702
			gct Ala						750
		•	atg Met						798
			att Ile						846
_			cag Gln						894
			aaa Lys 250						942
			cat His						990
			gag Glu						1038
-			ctg Leu						1086

act	gga	cag	atg	gca	agg	att	tat	gga	gct	gtt	ggg	cat	gtg	gat	gaa	1134
Thr	Gly	Gln	Met	Ala	Arg	Ile	Tyr	Gly	Ala	Val	Gly	His	Val	Asp	Glu	
	310					315					320					
											•					
	aga															1182
Glu	Arg	Ala	Arg	Ser		Leu	Thr	Tyr	Leu		Ser	Gln.	Leu	Ala		
325					330					335					340	
							_11		_4_	-4		-++			0 +0	1990
	gag															1230
Met	Glu	HIS	ser		HIS	HIS	He	ьeu	ьеи 350	ren	GIU	116	гуs	355	116	
				345					330					000		
acc	gac	acc	tte	tcc	tca	atc	ttg	ggc	cct	cag	agc	aga	gac	atc	ttc	1278
	Asp															
			360					365					370			
cgc	atg	agc	aac	agc	ttc	acc	gcc	att	gct	aaa	ctc	ctt	acc	cga	caa	1326
Arg	Met	Ser	Asn	Ser	Phe	Thr	Ala	Ile	Ala	Lys	Leu	Leu	Thr	Arg	Gln	
		37 5					380					385				•
														_		4.0.5.4
	gaa															1374
Leu	Glu	Asn	Thr	Lys	Ala		Ser	Gly	Arg	Arg		He	Ser	Thr	Glu	
	390					395					400					
.++	gaa	++-	aat		000	ot m	ga a	000	900	220	ctc	ata	σtο	act	gaa	1422
	Glu															1 102
405		1116	110	uiu	410		ulu	014	****	415	200		,		420	
100					110											
aat	gaa	gac	cat	gaa	aaa	ctc	caa	gtt	aaa	atc	cag	gct	ttt	gaa	gac	1470
	Glu															
		-		425					430					435		
aag	ata	aat	gca	ggg	agc	aat	acc	cct	ggc	tct	atc	aga	aga	tat	agt ·	1518
Lys	Ile	Asn	Ala	Gly	Ser	Asn	Thr	Pro	Gly	Ser	Ile	Arg	Arg	Tyr	Ser	
			440					445					450			

tg	ggc	caa	gtt	tct	aaa	gaa	gaa	aga	aaa	aac	att	aga	ttt	aac	agg	1566
eu	Gly	Gln	Val	Ser	Lys	Glu	Glu	Arg	Lys	Asn	Ile	Arg	Phe	Asn	Arg	•
		455					460					465				
ca	aaa	agt	ttg	gct	ttc	cac	act	atg	ctc	aca	aag	ggt	gtg	ggt	tca	1614
					Phe											
	470					475					480					
at	gac	ggc	gaa	gat	gaa	aac	agg	gga	gac	ata	cca	gcc	agc	atc	tct	1662
					Glu											
185		•		•	490		Ū		•	495					500	
ett	tca	gaa	ata	gac	cca	ctt	ggc	caa	gga	aat	gac	aag	ctg	ccg	ttt	1710
					Pro											
	501			505			0		510	•		-•-		515		
				000					0.20							
125	aca	gac	act.	gag	aga	tca	cag	ctg	ggg	gag	tct	tca	gtt	tca	tac	1758
					Arg											
ى رر	1111	nop	520	uiu	,m 8	501		525	01 ,		001	201	530			
			020					ODO					000			
rea	aat	att	ata	cat	ata	gac	tca	gag	aat	tte	tca	gaa	act	ett	aaa	1806
					Ile											
10	von	535	116	1113	116	Mop	540	ulu	ш	Dou	001	545	****	142	2,5	
		900					UTU					0 10				
700	000	+00	000	an a	gaa	act	009	gag	202	act	gra.	søt	cct	ata	៤ ៦៦	1854
					Glu											1001
ııu		ger.	AIII	GIU	gru		TTU	giu	1111	Ш	560	per	110	116	ulu	
	550					555					900					
				-4-	.	44		44.				ata	0.00	000	~+ ~	1902
					tac											1302
	Gln	Asp	гàг	Leu	Tyr	Leu	HIS	ren	rys		ASII	Leu	per.	ьys		
565					570					575					580	
																4.5
					gaa											1950
Jys	Ala	Tyr	Ala	Met	Glu	Ile	Gly	Lys	Lys	Ile	Pro	Val	Pro	Asp	Gln	
				585			,	,	590					595		
							,									

		tgt gta gca aag Cys Val Ala Lys	ttg ttc ttc · 1998 Leu Phe Phe 610
Leu Lys Gly		cta tac agt aag Leu Tyr Ser Lys 625	
Ser Gln Glu		tgg atc cag atc Trp Ile Gln Ile 640	
 _		ctg tcc att cag Leu Ser Ile Gln 655	
	Leu Trp Glu	aag acc cag gca Lys Thr Gln Ala 670	
		tcc acg ttt cca Ser Thr Phe Pro	
Gln Val Gln		gaa gaa gtg agg Glu Glu Val Arg 705	
 Phe Ser Glu		gca tgg caa tgc Ala Trp Gln Cys 720	
		aat caa gat ggc Asn Gln Asp Gly 735	

ata	gaa	gga	ลลล	ctt	aaa	gag	aag	caa	gtc	aga	tgg	aag	ttc	atc	aaa	2430
					Lys											
		0		745	_•				7 50					755		
agg	tgg	aaa	aca	cgc	tat	ttt	aca	ctg	gct	gga	aat	caa	ctt	ctg	ttt	2478
Arg	Trp	Lys	Thr	Arg	Tyr	Phe	Thr	Leu	Ala	Gly	Asn	Gln	Leu	Leu	Phe	
			760			•		765					770			
																0500
					aaa											2526
Gln	Lys		Lys	Ser	Lys	Asp		Pro	Asp	Asp	Cys		116	GIU	ren	
		775					780					785				
200	222	σta	റമമ	agt.	gtg	ลลฮ	gct	et.e	gcc	aag	aaa	cgc	agg	gac	cgc .	2574
					Val											
-	790					795					800		•			
					ttc											2622
Ser	Leu	Pro	Arg	Ala	Phe	Glu	Ile	Phe	Thr	Asp	Asn	Lys	Thr	Tyr		
805					810					815					820	
									<u>.</u>		+	ot o	005	tao	ato	2670
					gag											2010
Phe	ьуs	Ala	. ьуѕ	825		гàs	ASII	MIG	830		11 P	Deu	UIII	835	Ile	
				020					000				•			
aac	gtg	gca	gtt	gcc	caa	gcc	aaa	gaa	agg	gaa	agt	aga	gaa	gta	acc	2718
															Thr	
			840	١				845					850			
aca	. tat	cte	tag	ggat	tta	taag	tcag	cc a	tgac	aatt	a ta	cacc	acag			2767
Thŗ	Tyr															
		855	5													
gcattgtatt atcattgcca atgtcaagaa aaagagctaa atttaccaag ccatgttgtt										2827						
ttttactaaa taccaatgga attgttgtcc tttaagaaga agggcctaaa atggcaggat																
ttttactaaa taccaatgga aligiigice ittaagaaga agggeelaaa alggeaggat 200																

tettagtaaa tgteataete taacagettt agtattgaet teagaatata tetgatgeee 2947

WO 02/052005 PCT/JP01/11217

72/201

acaaaaataa aataaaataa aaggagctac agagtatgcc ctcagatagt gtggggccag 3007 gaagggaaaa gtcactgata aaagaacttc tgtagatatg tcatttaaaa ctgtgagaaa 3067 acaacatgaa aagatgcctg aactctccat cctgaggaaa gattagcact tctgatgaaa 3127 atcacagtet gtcaaaggta ttaaaagaaa aetttaaaaa aaaaaaeett tagaaaegtt 3187 gaactaatgt acactgagaa aaaccatata acttacttat agacatataa ttacatgatc 3247 ctctcttact acaactgagg ctaacacatg gtaaaatggt tcccaaatca agccagttat 3307 gtcattaaat acttgtcttt cagaattact tatttaatta ttccatttaa gttcatataa 3367 tataatetae agtttagata ettggacata tateetgeee aaggeactaa gtgtaatata 3427 ggaaaaggat agaaagccat tttctctatc ttcaaaataa tgtgccatct ccgttaaaat 3487 taagacttta aagttetata atttttett tgtatteaac tttttaatac etecaaatta 3547 caaacatcta ttttttcac tacatagata tataattaca ctatgataga cagaattcta 3607 gagtgattet caataateea tgeettggta taateetete eeccattgag tgtgggtggg 3667 acatgtaacc tgcttctaac caacagaata tggcaaaagt gatgggatca tctctcccat 3727 attatgttat gttatataac aaaagtgaag agaagttgca gatatacata aggtttctaa 3787 tcagctgact ttgagttaat caaagagatc ccctgggtgg gcctgaccta atcagactag 3847 tcctttaaaa gagagtgaac cagtcagaga ctctctctcc tattagcctt aaataagcaa 3907 gctgccatga gctctacggc tgcaaggaaa taagttttgt gaacaaccat gtgatcttgg 3967 aagaagcate tgaaceteag ataaaageee ageeecagee aaegeettge ttgeagettt 4027 gtgaaactct gagcagagga cccagctaaa tcacgtttgg actcctgacc cacagaaact 4087 4119 ttcagataat aaatgtatgc tgttttaaat ct

```
<210> 12
<211> 4671
<212> DNA
<213> Homo sapiens
```

<220> <221> CDS <222> (1593)..(3998)

<400> 12

ttttaagate catgagatga teagacaaga aattttggag eaggteetea acagggttgt 60 taccagagea tetteteea teagteattt ettagacetg ettteaaata tegteatgta 120 tgeaceetta gttetteaaa gttgttette taaagteaca gaagettttg actatttgte 180 etttetgeee etteagaetg tacaaagget gettaaggea gtgeageeee tteteaaagt 240

cagcatgtca atgagagact gcttgatact tgtccttcgg aaagctatgt ttgccaagta 300 tgtagcatct ttttctatca taggaagacg ttgtcttcta atgttggagc taaagttatc 360 tctgccatct cctagtacca cctgttcaca gtgatcatga gaattcctag ccccgcagag 420 caatttcatc aaataaggca ttttgctaag tgctttatgt gcttttttca tttagtcttc 480 agagcaaccc tatgaagtaa gaattattgc aattcccatt ttacagataa gaaaagttag 540 gcttagagaa gatgagtgac tttccaaaag taaaacagta gttggtggtg gagcaaggat 600 tcaaagtcag gtctaacatc agagcttgtg atgtcaagta ctttgctcta ctacattaga 660 ataatettea gggtaatgtt etagtgteaa ataetetgaa acetgagetg geageagtte 720 caaaggggaa agtaccttag tcaagaagat tatacttaag aatctcattt tagtgaacat 780 ctgaattatg atctagaggc tagtagatca aattaattgt tgaggggaat gagttttatt 840 tgtagcttag ccagtccctc ctaacatctc ttcctttatt tcttagtata taagctagag 900 atgatettge cateteetaa aaatataaga cagtaatatg tgaaaagcat ttggtacttt 960 gaggataaga tgcccaatta atatcacatt ggccatatta taatatattc atgggtgtcc 1020 agaggaacaa ctaagccata tgctattatc tttgttctag aattaaaagt ttttgttact 1080 cctcacccaa aggcatagcg aatagactga gatattacgt tgtaacatct ttaacatgaa 1140 ttaatcattg cgcctcagtg agaagacaag tgtgacattt tctggatgga cagtttacat 1200 ggcatcaaat attacattat cetatgatga aagagagcat atgaagggaa gcacteette 1260 aaacatggca aaatcagcaa tttcttacat ttgagtaacc agccaatttt acagtctctc 1320 agcagtette ttatteetea catagaettg agagcaggat agaaggaagt agagtateat 1380 gagttaagta ttgaaaaaag tcagttgaat ttctgtacta taaattgctt tgaacagctg 1440 ataccttatt tigagtacat aaattcactt tgttttgctc tacgcttcat tgtttataca 1500 tatgccttct ctgtatgcaa ctagctggat ttttctgacc cagaagcata ttcctgtgaa 1560 atagtactgt ttgttaactt ctctatttct ga gct agc cag ctt gat gcc cga 1613 Ala Ser Gln Leu Asp Ala Arg 5 1

aaa tot goa gtt got ggg ttt ttg ctg ctc ctg aag aac ttt aaa gtt 1661 Lys Ser Ala Val Ala Gly Phe Leu Leu Leu Leu Lys Asn Phe Lys Val 15 20 10

tta ggc agc ctg tca tcc tct cag tgc agt cag tct ctc agt gtc agt 1709 Leu Gly Ser Leu Ser Ser Ser Gln Cys Ser Gln Ser Leu Ser Val Ser 30 35 25

cag gtt cat gtg gat gtt cac agc cat tac aat tct gtc gcc aat gaa 1757 Gln Val His Val Asp Val His Ser His Tyr Asn Ser Val Ala Asn Glu

PCT/JP01/11217

74/201

act ttt tgc ctt gag atc atg gat agt ttg agg aga tgc tta agc cag Thr Phe Cys Leu Glu Ile Met Asp Ser Leu Arg Arg Cys Leu Ser Gln caa gct gat gtt cga ctc atg ctt tat gag ggg ttt tat gat gtt ctt Gln Ala Asp Val Arg Leu Met Leu Tyr Glu Gly Phe Tyr Asp Val Leu cga agg aac tet cag etg get aat tea gte atg caa act etg ete tea Arg Arg Asn Ser Gln Leu Ala Asn Ser Val Met Gln Thr Leu Leu Ser cag tta aaa cag ttc tat gag cca aaa cct gat ctg ctg cct cct ctg Gln Leu Lys Gln Phe Tyr Glu Pro Lys Pro Asp Leu Leu Pro Pro Leu aaa tta gaa gct tgt att ctg acc caa gga gat aag atc tct cta caa Lys Leu Glu Ala Cys Ile Leu Thr Gln Gly Asp Lys Ile Ser Leu Gln gaa cca ctg gat tat ctg ctg tgt tgt att cag cat tgt ttg gcc tgg Glu Pro Leu Asp Tyr Leu Leu Cys Cys Ile Gln His Cys Leu Ala Trp tat aag aat aca gtc ata ccc tta cag cag gga gag gaa gag gag Tyr Lys Asn Thr Val Ile Pro Leu Gln Gln Gly Glu Glu Glu Glu Glu gag gaa gag gca ttc tac gaa gac cta gat gat ata ttg gag tcc att Glu Glu Glu Ala Phe Tyr Glu Asp Leu Asp Asp Ile Leu Glu Ser Ile act aat aga atg att aag agt gag ctg gaa gac ttt gaa ctg gat aaa Thr Asn Arg Met Ile Lys Ser Glu Leu Glu Asp Phe Glu Leu Asp Lys

PCT/JP01/11217

75/201

tca gca gat ttt tct cag agc acc agt att ggc ata aaa aat aat atc Ser Ala Asp Phe Ser Gln Ser Thr Ser Ile Gly Ile Lys Asn Asn Ile tct gct ttt ctt gtg atg gga gtt tgt gag gtt tta ata gaa tac aat Ser Ala Phe Leu Val Met Gly Val Cys Glu Val Leu Ile Glu Tyr Asn ttc tcc ata agt agt ttc agt aag aat agg ttt gag gac att ctg agc Phe Ser Ile Ser Ser Phe Ser Lys Asn Arg Phe Glu Asp Ile Leu Ser tta ttt atg tgt tac aaa aaa ctc tct gac att ctt aat gaa aaa gcg Leu Phe Met Cys Tyr Lys Lys Leu Ser Asp Ile Leu Asn Glu Lys Ala ggt aaa gcc aaa act aaa atg gcc aac aag aca agt gat agt ctt ttg Gly Lys Ala Lys Thr Lys Met Ala Asn Lys Thr Ser Asp Ser Leu Leu tcc atg aaa ttt gtg tcc agt ctt ctc act gct ctt ttc agg gat agt Ser Met Lys Phe Val Ser Ser Leu Leu Thr Ala Leu Phe Arg Asp Ser atc caa agc cac caa gaa agc ctt tct gtt ctc agg tcc agc aat gag Ile Gln Ser His Gln Glu Ser Leu Ser Val Leu Arg Ser Ser Asn Glu ttt atg cgc tat gca gtg aat gta gct ctg cag aaa gta cag cag cta Phe Met Arg Tyr Ala Val Asn Val Ala Leu Gln Lys Val Gln Gln Leu aag gaa aca ggg cat gtg agt ggc cct gat ggc caa aac cca gaa aag Lys Glu Thr Gly His Val Ser Gly Pro Asp Gly Gln Asn Pro Glu Lys

PCT/JP01/11217

76/201

atc ttt cag aac ctc tgt gac tta act cga gtc ttg cta tgg aga tac Ile Phe Gln Asn Leu Cys Asp Leu Thr Arg Val Leu Leu Trp Arg Tyr act toa att oot act toa gtg gaa gag tog gga aag aaa gag aaa gga Thr Ser Ile Pro Thr Ser Val Glu Glu Ser Gly Lys Lys Glu Lys Gly aag agc atc tca ctg ctg tgc ttg gag ggt tta cag aaa ata ttc agt Lys Ser Ile Ser Leu Leu Cys Leu Glu Gly Leu Gln Lys Ile Phe Ser get gtg caa cag tte tat cag eec aag att cag cag ttt etc aga get Ala Val Gln Gln Phe Tyr Gln Pro Lys Ile Gln Gln Phe Leu Arg Ala ctg gat gtc aca gat aag gaa gga gaa gag aga gaa gat gca gat gtc Leu Asp Val Thr Asp Lys Glu Gly Glu Glu Arg Glu Asp Ala Asp Val agt gtc act cag aga aca gca ttc cag atc cgg caa ttt cag agg tcc Ser Val Thr Gln Arg Thr Ala Phe Gln Ile Arg Gln Phe Gln Arg Ser ttg ttg aat tta ctt agc agt caa gag gaa gat ttt aat agc aaa gaa Leu Leu Asn Leu Leu Ser Ser Gln Glu Glu Asp Phe Asn Ser Lys Glu gcc ctc ctg cta gtc acg gtt ctt acc agt ttg tcc aag tta ctg gag Ala Leu Leu Leu Val Thr Val Leu Thr Ser Leu Ser Lys Leu Leu Glu

ccc tcc tct cct cag ttt gtg cag atg tta tcc tgg aca tca aag att

Pro Ser Ser Pro Gln Phe Val Gln Met Leu Ser Trp Thr Ser Lys Ile

77/201

tgc aag gaa aac agc cgg gag gat gcc ttg ttt tgc aag agc ttg atg Cys Lys Glu Asn Ser Arg Glu Asp Ala Leu Phe Cys Lys Ser Leu Met aac ttg ctc ttc agc ctg cat gtt tcg tat aag agt cct gtc att ctg Asn Leu Leu Phe Ser Leu His Val Ser Tyr Lys Ser Pro Val Ile Leu ctg cgt gac ttg tcc cag gat atc cac ggg cat ctg gga gat ata gac Leu Arg Asp Leu Ser Gln Asp Ile His Gly His Leu Gly Asp Ile Asp cag gat gta gag gtg gag aaa aca aac cac ttt gca ata gtg aat ttg Gln Asp Val Glu Val Glu Lys Thr Asn His Phe Ala Ile Val Asn Leu aga acg gct gcc ccc act gtc tgt tta ctt gtt ctg agt cag gcc gag Arg Thr Ala Ala Pro Thr Val Cys Leu Leu Val Leu Ser Gln Ala Glu aag gtt cta gaa gaa gtg gac tgg cta atc acc aag ctt aag gga caa Lys Val Leu Glu Glu Val Asp Trp Leu Ile Ahr Lys Leu Lys Gly Gln gtg agc caa gaa acc tta tca gaa gag gcc tct tct cag gca acc cta Val Ser Gln Glu Thr Leu Ser Glu Glu Ala Ser Ser Gln Ala Thr Leu cca aat cag cct gtt gag aaa gct atc atc atg caa ctg gga act ctg Pro Asn Gln Pro Val Glu Lys Ala Ile Ile Met Gln Leu Gly Thr Leu ctt aca ttt ttc cac gag ctg gtg cag aca gct ctg cca tca ggc agc

Leu Thr Phe Phe His Glu Leu Val Gln Thr Ala Leu Pro Ser Gly Ser

PCT/JP01/11217

78/201

tgt gtg gac acc ttg tta aag gac ttg tgc aaa atg tac acc aca ctt Cys Val Asp Thr Leu Leu Lys Asp Leu Cys Lys Met Tyr Thr Thr Leu aca gcc ctt gtc aga tat tat ctc cag gtg tgt cag agc tcc gga gga Thr Ala Leu Val Arg Tyr Tyr Leu Gln Val Cys Gln Ser Ser Gly Gly att cca aaa aat atg gaa aag ctg gtg aag ctg tct ggt tct cat ctg Ile Pro Lys Asn Met Glu Lys Leu Val Lys Leu Ser Gly Ser His Leu acc ccc ctg tgt tat tct ttc att tct tac gta cag aat aag agt aag Thr Pro Leu Cys Tyr Ser Phe Ile Ser Tyr Val Gln Asn Lys Ser Lys agc ctg aac tat acg gga gag aaa aag gag aaa cct gct gcc gtt gcc Ser Leu Asn Tyr Thr Gly Glu Lys Lys Glu Lys Pro Ala Ala Val Ala aca gcc atg gcc aga gtt ctt cgg gaa acc aag cca atc cct aac ctc Thr Ala Met Ala Arg Val Leu Arg Glu Thr Lys Pro Ile Pro Asn Leu atc ttt gcc ata gaa cag tat gaa aaa ttt ctc atc cac ctt tct aag Ile Phe Ala Ile Glu Gln Tyr Glu Lys Phe Leu Ile His Leu Ser Lys aag toc aag gtg aac ctg atg cag cac atg aag ctc agc acc tca cga Lys Ser Lys Val Asn Leu Met Gln His Met Lys Leu Ser Thr Ser Arg

gac ttc aag atc aaa gga aac atc cta gac atg gtt ctt cga gag gat

Asp Phe Lys Ile Lys Gly Asn Ile Leu Asp Met Val Leu Arg Glu Asp

79/201

760 765 770 775

ggc gaa gat gaa aat gaa gag ggc act gca tca gag cat ggg gga cag 3965 Gly Glu Asp Glu Asn Glu Glu Gly Thr Ala Ser Glu His Gly Gly Gln 780 785 790

795 800

atgtgaactt tggggcttct getteatttt tacecaacaa geaacaatge eeettgeet 4078 gtagteeaca eegatgttgg eatettggtt etgaacecae tgaatteaac tgeacettea 4138 gttagaagga atettettgg eaggteetge tactgaaaaa tggetggeet taggeaagee 4198 ettttgeaaa aageacaget gaaageetga gtttgggage etgeacecae eeegatgaag 4258 etceaeggga geaaatacag ageeteeagg eagtgetatg gteeaggetg gettegtttt 4318 tecaaggage etttggtag tteaattate tggtaaatat eeaggeetg gettegtttt 4318 tagtgeaaat tggttaggat geeaeceteaa gaactgtaac tgagagetea acetgaaaga 4378 tagtgeaaat tggttaggat geeaeceteaa gaactgtaac tgagagetea geaagtgagea 4438 aaggagetta atgetaaggt eaaaaggaga gtgaaaggtt gagaacaatt geeaeggaacg 4498 gtaatgttae atgttaggag ggtetgttt ettttatat aagtgtget tagatatatt 4558 ttaaatagaa aataagett etgattaet tgtttggtat ttaaageaca gtttgtttt 4618 etgteaecta tagagtgeaa gaatgeaete tatagaataa atteettta aac 4671

<210> 13

<211> 4790

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (184)..(2178)

<400> 13

gaaagagaca ttcacttgga gggctcttgc tgaaaatggg tttaactctc cttttgccag 60 tcaccaccag cctgacctca tacactttta gtacaatgga gtggctgagc ctttgagcac 120 accaccatta catcatcgtg gcaaattaaa gaaggaggtg ggaaaagagg acttattgtt 180

			1		- 4	-11		+		~++	-++	o a t	40 4	orra	++ ~	228
											gtt					220
		Ala	His	Glu		116	GIY	Inr	GII		Val	IIII	GIU	AIR	_	
	1				5					10					15	
gtg	gct	ctg	ctg	gaa	agt	gga	acg	gaa	aaa	gtg	ctg	cta	att	gat	agc	276
Val	Ala	Leu	Leu	Glu	Ser	Gly	Thr	Glu	Lys	Val	Leu	Leu	Ile	Asp	Ser	
				20					25					30		
cgg	cca	ttt	gtg	gaa	tac	aat	aca	tcc	cac	att	ttg	gaa	gcc	att	aat	324
Arg	Pro	Phe	Val	Glu	Tyr	Asn	Thr	Ser	His	Ile	Leu	Glu	Ala	Ile	Asn	
			35					40					45			
atc	aac	tgc	tcc	aag	ctt	atg	aag	cga	agg	ttg	caa	cag	gac	aaa	gtg	372
Ile	Asn	Cys	Ser	Lys	Leu	Met	Lys	Arg	Arg	Leu	Gln	Gln	Asp	Lys	Val	
		50					55					60				
tta	att	aca	gag	ctc	atc	cag	cat	tca	gcg	aaa	cat	aag	gtt	gac	att	420
Leu	Ile	Thr	Glu	Leu	Ile	Gln	His	Ser	Ala	Lys	His	Lys	Val	Asp	Ile	
	65					70			•		75					
gat	tgc	agt	cag	aag	gtt	gta	gtt	tac	gat	caa	agc	tcc	caa	gat	gtt	468
											Ser					
80					85					90					95	
gcc	tct	ctc	tct	tca	gac	tgt	ttt	ctc	act	gta	ctt	ctg	ggt	aaa	ctg	516
											Leu					
				100					105					110		
gag	aag	agc	ttc	aac	tct	gtt	cac	ctg	ctt	gca	ggt	ggg	ttt	gct	gag	564
											Gly					
	-,-		115					120					125			
			0													
tte	tct	cet	føt	tte	cct	gge	ctc	tgt	gaa	gga.	aaa	tcc	act	cta	gtc	612
											Lys					
1110	561	130		1110		013	135			1	~, 0	140				
		LOU	,				-00									

cct	acc	tgc	att	tct	cag	cct	tgc	tta	cct	gtt	gcc	aac	att	ggg	cca	660
Pro	Thr	Cys	Ile	Ser	Gln	Pro	Cys	Leu	Pro	Val	Ala	Asn	Ile	Gly	Pro	
	145					150					155					
												•				
acc	cga	att	ctt	ccc	aat	ctt	tat	ctt	ggc	tgc	cag	cga	gat	gtc	ctc	708
Thr	Arg	Ile	Leu	Pro	Asn	Leu	Tyr	Leu	Gly	Cys	Gln	Arg	Asp	Val	Leu	
160					165					170					175	
aac	aag	gag	ctg	atg	cag	cag	aat	ggg	att	ggt	tat	gtg	tta	aat	gcc	756
Asn	Lys	Glu	Leu	Met	Gln	Gln	Asn	Gly	Ile	Gly	Tyr	Val	Leu	Asn	Ala	
				180					185					190		
										•						
agc	aat	acc	tgt	cca	aag	cct	gac	ttt	atc	ccc	gag	tct	cat	ttc	ctg	804
Ser	Asn	Thr	Cys	Pro	Lys	Pro	Asp	Phe	Ile	Pro	Glu	Ser	His	Phe	Leu	
			195					200					205			
_						agc										852
Arg	Val	Pro	Val	Asn	Asp	Ser	Phe	Cys	Glu	Lys	Ile	Leu	Pro	Trp	Leu	
		210					215					220				
-						att										900
Asp	Lys	Ser	Val	Asp	Phe	Ile	Glu	Lys	Ala	Lys		Ser	Asn	Gly	Cys	
	225					230					235					
																0.40
						gct										948
		Val	His	Cys		Ala	Gly	He	Ser		Ser	Ala	Thr	116	Ala	
240					245					250					255	
												1			.	000
	-					agg										996
Ile	Ala	Tyr	Ile		Lys	Arg	Met	Asp		Ser	Leu	Asp	GIU		Tyr	
				260					265					270		
				•									L.L.		111	104
						aga										1044
Arg	Phe	Val			Lys	Arg	Pro		He	Ser	Pro	Asn		Asn	Phe	
			275					280					285			

ctg	ggc	caa	ctc	ctg	gac	tat	gag	aag	aag	att	aag	aac	cag	act	gga	1092
Leu	Gly	Gln	Leu	Leu	Asp	Tyr		Lys	Lys	Ile	Lys		Gln	Thr	Gly	
		290					295					300				
eca	tca	222	cca	aag	agc	aaa	ctc	aag	ctg	ctg	cac	ctg	gag	aag	cca	1140
_			Pro													
	305					310					315					
		•														
			gtc													1188
Asn	Glu	Pro	Val	Pro	Ala	Val	Ser	Glu	Gly		Gln	Lys	Ser	Glu	_	
320					325					330					335	
ccc	ctc	apt	cca	ccc	tet.	gcc	gac	tct	gct	acc	tca	gag	gca	gca	gga	1236
			Pro													
		501	•••	340			•		345					350		
caa	agg	ccc	gtg	cat	ccc	gcc	agc	gtg	ccc	agc	gtg	ccc	agc	gtg	cag	1284
Gln	Arg	Pro	Val	His	Pro	Ala	Ser	Val	Pro	Ser	Val	Pro	Ser	Val	Gln	
			355					360					365			
								_ 4 _	-4-			-+-	a ant	~~~	a+	1222
			tta													1332
Pŗo	Ser		Leu	GIU	ASP	ser.	375	теп	vai	GIII	Ala	380	De1.	uij	rea	
		370					010					000				
cac	ctg	tcc	gca	gac	agg	ctg	gaa	gac	agc	aat	aag	ctc	aag	cgt	tcc	1380
His	Leu	Ser	Ala	Asp	Arg	Leu	Glu	Asp	Ser	Asn	Lys	Leu	Lys	Arg	Ser	
	385					390					395					
		_	gat													1428
Phe	Ser	Leu	Asp	Ile	Lys	Ser	Val	Ser	Tyr	Ser	Ala	Ser	Met	Ala		
400					405		•			410					415	
1 -	LL.			LL.	+	too	tos	400	go+	act	++~	u.c.	tac	ten	222	1476
			ggc Gly													1710
ser	ren	uls	GIY			DEI.	DEI.	uıu	425	wig	ւես	GIU	1,11	430	ມູເວ	
				420					760					1 00		

cct	tcc	act	act	ctg	gat	ggg	acc	aac	aag	cta	tgc	cag	ttc	tcc	cct	1524
Pro	Ser	Thr	Thr	Leu	Asp	Gly	Thr	Asn	Lys	Leu	Cys	Gln	Phe	Ser	Pro	
			435					440					445			
gtt	cag	gaa	cta	tcg	gag	cag	act	ccc	gaa	acc	agt	cct	gat	aag	gag	1572
					Glu											
		450					455					460				
gaa	gcc	agc	atc	ccc	aag	aag	ctg	cag	acc	gcc	agg	cct	tca	gac	agc	1620
					Lys											
	465				•	470					475					
cag	agc	aag	cga	ttg	cat	tcg	gtc	aga	acc	agc	agc	agt	ggc	acc	gcc	1668
					His											
480	•		Ū		485					490					495	•
cag	agg	tcc	ctt	tta	tct	cca	ctg	cat	cga	agt	ggg	agc	gtg	gag	gac	1716
Gln	Arg	Ser	Leu	Leu	Ser	Pro	Leu	His	Arg	Ser	Gly	Ser	Val	Glu	Asp	
				500					505			٥		510		
aat	tac	cac	acc	agc	ttc	ctt	ttc	ggc	ctt	tcc	acc	agc	cag	cag	cac	1764
Asn	Tyr	His	Thr	Ser	Phe	Leu	Phe	Gly	Leu	Ser	Thr	Ser	Gln	Gln	His	
			515					520					525			
ctc	acg	aag	tct	gct	ggc	ctg	ggc	ctt	aag	ggc	tgg	cac	tcg	gat	atc	1812
Leu	Thr	Lys	Ser	Ala	Gly	Leu	Gly	Leu	Lys	Gly	Trp	His	Ser	Asp	Ile	
		530					535					540				
ttg	gcc	ccc	cag	acc	tct	acc	cct	tcc	ctg	acc	agc	agc	tgg	tat	ttt	1860
Leu	Ala	Pro	Gln	Thr	Ser	Thr	Pro	Ser	Leu	Thr	Ser	Ser	Trp	Tyr	Phe	
	545				•	550					555					
gcc	aca	gag	tcc	tca	cac	ttc	tac	tct	gcc	tca	gcc	atc	tac	gga	ggc	1908
_					His											
560					565					570					575	
3		•														

	-	-									tgc Cys 590		1956
											aga Arg		2004
											cag Gln		2052
											tca Ser		2100
											agc Ser		2148
	ggc Gly						tgag	gaaga	aa (gaca	cttg	tg	2198
												aaatat caggtg	
304	- Go-		 	 	-30-4		, ,	-00		(

acttctatag acaattttt tttcttgtte acaaaaaat teeetgtaaa tetgaaatat 2258 atatatgtae atacatatat attttggaa aatggageta tggtgtaaaa geaacaggtg 2318 gateaaceca gttgttaete tettaacate tgeatttgag agateageta atacttetet 2378 caacaaaaat ggaagggeag atgetaggat eeeecetaga eggaggaaaa eeattttatt 2438 cagtgaatta cacateetet tgttettaaa aaageaagtg tetttggtgt tggaggacaa 2498 aateeeetae eattteaeg ttgtgetaet aagagatete aaatattagt etttgteegg 2558 accetteeat agtacacett agegetgaga etgagecage ttgggggtea ggtaggtaga 2618 eeetgttagg gacagageet agtggtaaat eeaaggagaa tgateetate eaaagetgat 2678 teacaaacee aegeteacet gacageegag ggacaegage ateaetetge tggaeggae 2738 attaggggee ttgeeaaggt etaeettaga geaaaceeag taeeteagae aggaaagteg 2798 gggetttgae eactaceata tetggtagee eatttetag geattgtgaa taggtaggta 2858

gctagtcaca cttttcagac caattcaaac tgtctatgca caaaattccc gtgggcctag atggagataa ttttttttc ttctcagctt tatgaagaga agggaaactg tctaggattc agctgaacca ccaggaacct ggcaacatca cgatttaagc taaggttggg aggctaacga gtctacctcc ctcttgtaa atcaaagaat tgtttaaaat gggattgtca atcctttaaa taaagatgaa cttggtttca agccaaatgt gaatttattt gggttggtag cagagcagca gcaccttcaa atcctagcc aaagcagatg tttttgccct ttctgcttca ctgcatggat	2978 3038 3098 3158 3218 3278 3338 3398
agctgaacca ccaggaacct ggcaacatca cgatttaagc taaggttggg aggctaacga gtctacctcc ctcttgtaa atcaaagaat tgtttaaaat gggattgtca atcetttaaa taaagatgaa cttggtttca agccaaatgt gaatttattt gggttggtag cagagcagca	3038 3098 3158 3218 3278 3338 3398
gtctacctcc ctctttgtaa atcaaagaat tgtttaaaat gggattgtca atcctttaaa taaagatgaa cttggtttca agccaaatgt gaatttattt gggttggtag cagagcagca	3098 3158 3218 3278 3338 3398
taaagatgaa cttggtttca agccaaatgt gaatttattt gggttggtag cagagcagca	3158 3218 3278 3338 3398
	3218 3278 3338 3398
gracetteaa atteteagee aaageagatg tttttgeeet ttetgettea etgeatggat	3278 3338 3398
Portopoporar respectable manifestation	3338 3398
acagttggta aaatgtaata atatggcaga attttatagg aaacttccta gggaggtaaa	3398
ttatgggaag attaagaaag gtacaaattg ctgaggagaa gcaggaaacc tgtttcctta	
gtggctttta tcccctcggc atgcgatggg gctgatgttt ctataattgc ctcagacttt	3458
cacatttact agtagggetg agagaggett tagtgaggaa ggaatattca gaataaaacg	
gttgagaaag ctgagaagac cattgagttt tgatcagttg tgaatagagt gcaaagccat	3518
ggccaagetg tttttggaaa egetggeegg egtgtettea gtggaaaaag caaateaaaa	3578
tggagcgaga gcaaaggggc gtcctcagtc ctcaacctac aatcactgta tggaatcggt	3638
cctggcagct gaacatagga ggtcactgga acaagtgata gtgcagattg gctttcaaac	3698
atcctcctgg cttgagtttt atcagctaca gtgtgggtcc tcttttgaag ccttaattca	3758
caacagcagc tttttggggg tggggctggg cgggtgttgt cattgttctt tcccttcctg	
taagtgtege tagttgetge etegtatete aggtttttet etgtttttga gaaatggaca	3878
gttttttgac caggatgtga cttcatgttt cctatggtga cttctaaaac cagcacagaa	3938
tgatatgact caacacagac cgacttggtt atggggatga tgagccgcac agacctcact	
agttgtgcac aaataatgtg ctatgatggg gtgtaaagtg aaggcagaag agggtcagcc	
gcattgttat gatactggga aagtgctggt caacgatttg agttagtttt tagatataca	
ttgaaatett taateagaca tteteaagtt teacacagta gtttttgatg ttatgtacae	
acacaccaaa tgtgtaacag ttcaccactt ccagagtgtg gtcatgccca aaacatgttt	
aagaaaggaa agcagtagct ccttgctaac gatgtttcag gaggtttggg ggacttggtt	
ttaatgaget tetgteattt agggettete ttggeeatgg teecetteet tetggaactg	
tgatgtagtc acatectaca gcetttagtg ctggttcact agtgtcagat aatcagttct	
tggaatcgag actgccgtgg cgaaggggtg gcctcggagg caggctctgg agctgcttgg	
atgtetttag gtggggtggt ggetggetet etteageatg taattgggga aaccetegtt	
tctactaggg gtgatacaga tggtgatttt aaagagcaaa actagacttc tatgtgagaa	
gtgctggaaa atgatttagg acatgtgtaa agttagatgg aaagactgta aatgtttaat	
atgaatatag tgttcttttg aagtaaggcc agctgttgaa cggttaaact gtgcatttct	
cattttgatg tgtcatgtat gttaatgtat gaaatgatta aataaaatca aaactggtac	
ctgtttatac at	4790

<211	> 43	180														
<212	> DN	IA														
<213	> Hc	DEO S	sapie	ens												
<220	 >															
<221	> CI	S														
<222	> (2	284).	.(18	373)												
<400	> 14	Į.														
gcat	atct	tg a	igtag	gaact	tt as	acata	atcti	t ga	atgg	gata	ttt	tttt	ctt	ttat	tcttat	60
gagt	ggto	etc a	acaca	agga	cc as	acae	gcag	g cca	agca	tagc	acc	acgt	gat	ctga	gcttgt	120
tttt	acto	etc t	tcctt	tttt	ca ta	aaaca	agagi	t cc	caga	ttaa	tgc	cagt	agt	tgat	tttggg	180
tctt	tggg	gt a	igtga	agc	tt gl	tggat	tttga	a ct	tctc	tgat	tcc	tttt	gct	gacc	ttgagt	240
ggat	tgta	itc t	tttc	actg	tt as	attat	taata	a at	ttaaa	aaat	tga	gtt	cta	ctt	act	295
												Val	Leu	Leu	Thr	
												1				
gga	cat	gaa	tct	ctg	cac	ttg	aaa	gtt	aac	ata	tta	aaa	gca	tat	ttt	343
Gly	His	Glu	Ser	Leu	His	Leu	Lys	Val	Asn	Ile	Leu	Lys	Ala	Tyr	Phe	
5					10					15					20	
ttt	tct	tcc	ttg	gtt	ttc	ttg	ttc	atg	tgg	ata	acc	cag	aga	atg	cct	391
Phe	Ser	Ser	Leu	Val	Phe	Leu	Phe	Met	Trp	Ile	Thr	Gln	Arg	Met	Pro	
				25					30					35		
gaa	tct	aag	gtg	cca	tcc	tct	gag	aat	cat	cgc	cca	gaa	atg	tgc	tct	439
Glu	Ser	Lys	Val	Pro	Ser	Ser	Glu	Asn	His	Arg	Pro	Glu	Met	Cys	Ser	
			40					45					50			
agc	tgc	aat	gtt	cct	ctt	ccc	att	gga	gat	agc	agc	tcc	ttc	tct	ggg	487
Ser	Cys	Asn	Val	Pro	Leu	Pro	Ile	Gly	Asp	Ser	Ser	Ser	Phe	Ser	Gly	
		55					60					65				
agt	tgt	tcc	agc	agt	cca	gaa	agg	ata	gtt	tct	caa	act	tcc	tct	gtt	535
														Ser		

75

80

70

							aaa									583
	Asn	Pro	Leu	Glu		Gln	Lys	Asn	Asp		Asn	Asd	Ser	Asp		
85					90					95					100	
220	atc	tet	៤១ ៤	aca	ខ្ពង់	acc	ctt	ลลล	tca	tca	cag	aat	ttt	cag	act	631
							Leu									
1 ,5	110	DOI	ulu	105					110					115		
							·							•		
ctg	cct	tca	tct	cca	ctt	ctg	gtc	ccc	caa	gaa	tct	ttg	gcc	tct	tct	679
Leu	Pro	Ser	Ser	Pro	Leu	Leu	Val	Pro	Gln	Glu	Ser	Leu	Ala	Ser	Ser	
			120					125	٠				130			
									1.1		4		.		+	797
							ata									727
GIU	vaı	ьуs 135	GIU	ASII	ьеu	Alg	Ile 140	ASP	pei	Ser	per	145	261	OIII	1113	
		100					110					1 10				
gga	cgg	gat	gcc	atc	ctc	tat	ctc	cag	aca	caa	gta	gct	gaa	atg	tcc	775
Gly	Arg	Asp	Ala	Ile	Leu	Tyr	Leu	Gln	Thr	Gln	Val	Ala	Glu	Met	Ser	
	150					155					160					
							tcc									823
		lle	Arg	Asp		Gin	Ser	Arg	Ser	uys 175	rne	Arg	rne	ніѕ	180	
165					170					110					100	
tet	agg	cca	agt	gag	aac	tcc	tca	gtt	cct	tgg	gac	atc	tcc	acc	tct	871
							Ser									
				185					190					195		
							gtt									919
Lys	Glu	Glu	Asn	Leu	Ser	Thr	Val		Glu	Glu	Thr	Asp		Lys	Ser	
			200					205					210			
	L = -	.ا						000	ta+	anc.	000	0.50	000	tot	a ort	967
		_					cag Gln									301
rr0	ser	215		ush	n) S	ary	220	110	DEI	hon	110	225	0111	Der	001	
		MIO										-=-				

													ata			1015
Phe	Thr 230	Gly	Leu	Leu	Lys	Arg 235	Met	Glu	GIn	Arg	G1y 240	Val	Ile	Гàг	Arg	
gtg	aca	tta	caa	tct	gaa	gcg	gag	tca	tgt	gaa	ggg	aaa	cct	gat	tgt	1063
Val	Thr	Leu	Gln	Ser	Glu	Ala	Glu	Ser	Cys	Glu	Gly	Lys	Pro	Asp	Cys	
245					250					255			•		260	
													ctt			1111
Val	Thr	Ser	Lys	Lys	Arg	Leu	Val	Pro		Leu	His	Pro	Leu	_	Arg	
				265					270				•	275		
att	gcc	acc	act	gag	gtt	ttt	aaa	gac	cct	gct	gat	tgc	cat	cct	tct	1159
Ile	Ala	Thr	Thr	Glu	Val	Phe	Lys	Asp	Pro	Ala	Asp	Cys	His	Pro	Ser	
			280					285					290			
tcc	ttc	atg	gga	cac	agg	gta	tat	cct	gtg	gcc	aag	gac	acc	tct	cct	1207
Ser	Phe		Gly	His	Arg	Val		Pro	Val	Ala	Lys		Thr	Ser	Pro	
		295					300					305				
ttc	caa	cca	aac	cca	cca	gct	gaa	ggc	ccc	att	gta	gaa	gca	tta	gaa	1255
Phe	Gln	Pro	Asn	Pro	Pro		Glu	Gly	Pro	Ile		Glu	Ala	Leu	Glu	
	310					315					320					
cac	agc	aaa	aga	gga	aac	aca	aca	tcc	cct	cta	gat	tct	acc	tca	aaa	1303
His	Ser	Lys	Arg	Gly	Asn	Thr	Thr	Ser	Pro	Leu	Asp	Ser	Thr	Ser	Lys	
325					330					335					340	
gaa	atg	gag	gtc	atg	ggt	tgt	agg	ttt	tac	cac	gct	gcc	tcc	att	gca	1351
Glu	Met	Glu	Val	Met	Gly	Cys	Arg	Phe	Tyr	His	Ala	Ala	Ser	Ile	Ala	
				345					350					355		
gcc	cga	gct	gct	agc	tac	atg	gcc	tat	atg	act	caa	tat	cag	cgt	aaa	1399
Ala	Arg	Ala	Ala	Ser	Tyr	Met	Ala	Tyr	Met	Thr	Gln	Tyr	Gln	Arg	Lys .	
			360					365					370			

		Glu			gaa Glu		Leu					Glu				1447
		375		+	o+o	o to	380	got	aat	oŧσ	go t	385	ggo.	ott	too	1495
					ata Ile											1400
		1.1	1				-4-	-4		4.4		art o	0.00	~++	nt a	15/2
					agg Arg					Ser					Met	1543
405					410					415					420	
					tat Tyr										tct Ser	1591
				425					430					435		
					cag Gln											1639
			440					445					450			
					caa Gln											1687
		455					460					465				
					gac Asp											1735
	470	-,-				475				·	480					
					cat His											1783
485	131	LIIC	IJı	DCI	490	пор	UIII	11,5	niu	495	1,11		11011	ım B	500	
					tgg											1831
Tyr	Ser	Lys	Gly	Asp 505	Trp	Tyr	Lys	Pro	Arg 510	ASD	HIS	Pro	Tyr	Arg 515	ıyr	

aga aag aag gga gac tct cca gaa cgc cat ggg tac aag aat
Arg Lys Lys Gly Asp Ser Pro Glu Arg His Gly Tyr Lys Asn
520 525 530

1873

taataacctg tttaatgttc agcagagtag tcattcaaga tcctaactat tttacttgtt 1933 cctccttgta caaataggat ctacaggtag gagatcatct caaaaactgg atgcatgtct 1993 ggaatgatca cagctgacat ttgaattcta gacttttgaa atgaagtata taataaagaa 2053 actcatgact tggccaagtg agcagtggag actttcttga aagggttgga caaatgttta 2113 tcctttattt ctggtccaaa aataagtgtg gaggaggacc actcaggaat ctgaatcctc 2173 ttgtgattaa agaaaaatat aaagatgtgt tcctcaggaa aatcttattt gtaaactgag 2233 gactagcaga ttttgaatct agaaataata ctagatgtct gtttactaag accagaggta 2293 aatcettaac ttttaggtta teagtgette ettgtteagg etteagtttg acagatette 2353 acaaaatgac acatctgtta aaatgtettt atgteaagat ggteaactea ecaagagtee 2413 gtactactat caagetetgt gagaetteag aateageeat gaagetttgt gteaaetgga 2473 attcaaatca aattttgcca aatccagttt gcttcccctt ggaatggcta gatgtcgcag 2533 gtctattatg gacaccaact ggaaaaagac ttctacctgt aacatctctg tagaaattgc 2593 acagtaacta tetteateaa gaetttgatg gecaecatae cateaetaet cataaageta 2653 catgtgagag aattgtttgt tgttatcaat cctaatagtc tttgacctat caagctctcg 2713 tatcaagetg taagactgag teatggtagt eteteactgt aagetgggee ttteaceaag 2773 atggccttct taaacaacct accttctaaa catttaattc ttttgagctt gatagtgcat 2833 cacactctaa atacaaaaaa gatacgcaca tcagtgccct ggaaataaag gatgttacac 2893 gatccaggca tgcaaatctg aactcctaag accaagaatt ccaaacatgc ctgacaatct 2953 tgtcccctta ttgtaataaa gagggatacc atcagtctag attttattga gaatccttaa 3013 gatttaaagc atagctgtgg atgtggtgaa gagaacaagc cacacagctc tgtttctgga 3073 tatctaagtg atgatatcca ttaatgattt gaaaggctga aatcaagatt taagtgatac 3133 gctcttggtt aattggttac ttaatttagt cagattetta gtgtaagaga cagettatet 3193 ttttgctccc aattggtccc attaatagtt tttcaccata ctggaactgg cagcagatac 3253 ctcaattata tgtcccacag tatcttctct ttagactcaa ggtagtggat gtatggtata 3313 tcagccctta gatccatgtc ttcacagcat gacatcagga atggagaata tgtcaaattt 3373 gaggggtctg aatacatcac ctagtattat ttgcttggca gccaaaaaca gttgttttta 3433 ttgacagact taattetgta acttetgegt ttttteatet gettgateaa ggeattttgg 3493 atgtactgct aatggaatat ggcactgttt tacggtttat gtggcttctg ttcttgccac 3553 agttgttgca cagtggtaat tgatgttttc tctggtgcca cactttttaa taatctattg 3613 gaageteatt ecteeteee cateataace atatteagea eccatttta aatetaettt 3673 tcttccttat ttgtgctaca gaggttgatg gcgtaaattt tcctacttgg aagaaattac 3733

91/201

tttatcagtt aatttcaggg tactgtattg atcttgtttg teetatttgt agattaaact 3793
tgaactagte ttaataaagg ggatattgtt ttgeaaattt ageecagtea tateaagagt 3853
taatatttat ettatttte tgtattttae teaaaatttt attteeaett etgtagaaat 3913
aggteeatge eagtgteete taeaaagtgt ettteaaact aaaetetaga agaatatega 3973
ttaeetgaae agaaacaaag geetaagaaa teataeattt ttgtagetta tgtgtattge 4033
accaateaag eaateecatg tgetettgat attggeaetg tagtttate ttagaggaet 4093
tgeeaetgga gaaeteagtg gtgagagaee ttggaaatgt tttatgtge tgeaeataag 4153
tgttetgae tagetaagge taetteagae ttteeaett eeatttgee eettteett 4213
eeetgaatta gatgetatgt eataaaettg gtggttttg aaataetett atttegaae 4273
ttaaaetaaa eegaaataag ttatgeetga gaatgegttt gtetgaaaeg attttggeae 4333
tteeetttaa tatgetteee etteeettig eettttaaat tgtggtt 4380

<210> 15 <211> 6843 <212> DNA <213> Homo sapiens

<220> <221> CDS <222> (6088)..(6468)

<400> 15

gacaaatete ageetgacee taaagactae etecateete aaagtaaatg gggttaaggg 60 ggaagaagte aaceagecag gtgeeggga gttaeggett teaggtgeag gtttteeagg 120 eeectaggtg atgetaggtg etgeagtgaa atgggtggat gageagagga ggatgacaca 180 eacacaggagt agaacacace acacacacae acacacageg acgacacaca acacacacae 240 acacacaggg gagaaaggag gaatgetaag gaaatgeet gtgateatge eetgagggag 300 tgaggaaggg ettgggeaca ggagecagee teagagacgg eetgaatagg atgagaggg 360 tgactetget gagecaggaa egacacetae actecacett cataggaate agaaaaggae 420 eeacteteag tgttagaage ttgeaceace eecacacaca aaaaateeee teaaggeeet 480 gatteeettg ggetetaaaa caaacaaaaa agetaatggg ttteecagga ageeatgtgg 540 taggatggat ateacagaaa actatggttg egagaactte eettgggeee atgegeagaa 600 eaggaagtea ggeagtgagt gggeteecag gaagttaata tacactatgg acaggtagca 660 agttatggae agatagcaag atageeagtt aataacete atggatgaee eageagttt 720 getgttteag aateeteete ttetgttttt tgaacttteg aaaacaaaag atatgetggg 780

agacgcggcc cctagagtg	t gettaeteca	ggtccttgat	tgtccagact	gtggaggggg	840
aagggcagat ctatgccas	g aggggaacag	gctgtagagg	ccacagctga	ttcatttttg	900
tgaccttagc actctgccc	a gcacctggaa	tatagtaggt	gctccataaa	cctgtgttca	960
aggagagaat ctgtccata	g catatgtatt	aatgggacct	ttatagtcaa	tggacatcct	1020
tagaaatcac atacccato	g ttggctggtg	gttgagaaaa	aaaggtaaaa	aatgagatac	1080
accettctac atgtttgg	c tccaatatgg	ggccgggctg	ggcctcgaga	aggagaccgc	1140
aggacctcac cagcaaggo	a tcgtgtcctc	tttgtgtcct	gagatgcctt	ctcactaagc	1200
ctctttccag acctttgg	c ctggggatct	gcagtgagca	gagaggcagc	tccttgcggg	1260
tgaaacccag caccggcc	g caaggccaag	cctccccatg	ccaacacagc	ttatttcctc	1320
tttcactacc tcactccc	a gtggaaaaaa	caagaaaaca	aaattcccct	gagcaatctg	1380
aaaccctgtg accccctgg	c caagtggcag	atccagctcc	accttgatcc	cctccacttt	1440
cctctggctc acctatac	t aagcgcagag	gccagcctcg	aggttattta	taactgtgtc	1500
agaggaggag gaggcagga	a ataggaaatt	atgcaggagg	gggcgaggag	tagctgcagg	1560
ggccaagtga ccccgctg	c tggcttgaaa	tccactacct	gcctggcccg	tggcttcaga	1620
gccccatgac agggaatte	t tacccagact	ggattcctcc	tggtctctga	gccctacctg	1680
cgaatctctt gccagtca	t teceettete	cagatccagg	tggaagcagt	tttatcctga	1740
gactttcccc ctaggccg	c cacagtgáca	tcagcttttc	tgactgcagt	taatggtgca	1800
agagctggag gccaagcag	g aggcccagcg	ccggagggga	gacaaacacc	cagccctggg	1860
agcaaatggg gtggcggc	a acacacggcc	ttttaagtcc	accagcccta	tccttctgtt	1920
tcctttcctc ctttaaat	c tctgaaagcg	agagtctgaa	tagtgactac	ttgagaaccc	1980
aagacttete ettaactte	a tccagaggac	tcaaagggaa	ggccactcaa	ccagaatcac	2040
acagcagaag gagcagag	c aggcctgggg	tcccattttc	tggaggcact	ggcccctttt	2100
tctacactac catgctgc	c ccagcccctg	ggctaactaa	gactcccca	ttctaaatgt	2160
gagtgcccct gatggacc					
catgtccata aagatggc					
gccaatttct tcaccaaa					
agacaatttc agactaag					
aacaccatta ttgactca	t gatactctag	ggcaagtgtt	ctaatgatcc	aagatagctt	2460
ttaggagaat ttctgaag	t cttgaaattt	gtatgcatag	ctttaatcag	aatcccaaag	2520
gtgctcctat cggtaaaa	g attaggtagg	acggtgatgt	aagagaagta	tagaacagag	2580
aggggagaga tctggccc	g acgaccaggg	gaccagggtg	gggttgcacc	ggtatgtccc	2640
ctactgttca ttacctgc	c geagggtgee	tgccccatgg	${\tt accttcaatc}$	agaaacatct	2700
caccttcaca ctcaccac	a tgtccttcaa	tcatgtcctt	aacggtataa	acaagatcct	2760
aggatttaaa aatctgat	t gtgcccagaa	ctgagccaag	caagattata	aaacaagtca	2820
tgaccacagg aaggaact	t aaatctggca	aatgtgtgac	${\tt cttgaaggtc}$	agccttccct	2880
tecteetttt tettetgg	c cctacaaagc	acccactggc	accactacag	ccatttctgt	2940

ttggcaaccc	taggagagca	gcttccctgt	gtaatgcaga	tgatacttcc	taatttcttc	3000
ttccctactc	agcaatcaca	atggcaggca	agtgggcaaa	aggggttttc	agaatcctca	3060
tctgggcagt	gtctcaccaa	ctgcatttgt	aggtgcttct	tgggaaaatt	agttccttgg	3120
ctagatatgt	tcagagaaca	ctggattaaa	cagagctaaa	caggtcacca	tgcagcagga	3180
cttctcagag	cttttactat	gctaatagcc	acatgtctct	ccaagagggg	aatacaataa	3240
acagetetee	caaataacat	tttttttt	ttgagatagg	gtcttgctct	gtcaccctgg	3300
ctggagtgca	gtggtacggt	cgtggctcac	tgcagcctca	acctcgtgga	ctcgggcgat	3360
tctcccgcct	aggcctcagg	agtggctggg	actgcaggcc	caaccacctt	ttctttttt	3420
ttttttaaa	ttagtggaga	cggggaatct	tgctatgtgg	cccgggctgg	tcttcggttc	3480
ctgggctcgg	gcgatcctct	cgcctcggcc	tcccaaggtg	gggttgtatg	cgtgagccgc	3540
tgtgcccggc	tccaaagaac	atttcttaag	attggtggtg	caaggatcac	accttgagaa	3600
acactgattt	aggccttccc	acagtacaaa	gaaatgttgc	ctgccccatc	cttacagcac	3660
acctgatgac	ttacaagagg	tgctgctgaa	ttcctcccag	ggaagcaacc	ttaattcttc	3720
tcagcaagac	aaggaggcag	ccttcaggaa	ggacccagga	gcttggtatt	agaggatgat	3780
ccaagtctga	tggcaaattt	agagtgctcc	agggaacact	gaagtcttga	tgatagggca	3840
	attccatctt					
	gctgaacttg					
	aagctggtct					
	ggaagactca					
	ctaagtgctc					
	ttatcgagca					
	gcaaggctat					
	cctacccccg					
	ccaactggga					
	ctggcttcat					
	tgcctgggcc					
	ggcacagtaa					
	ggcggtgaag					
	atgcagtggg					
	tccggctcaa					
	cagcttcagt					
	atttctgaca					
-	. aagatcttaa					
	cccaattttt					
-	gagtttaaag					
caataaatgt	taaaatatta	. tcaaatggtt	attatttttg	ttccagttcc	atctctatct	5100

94/201

cttaaaccaa gctgctgtac ctctttggac ttcagtttcc ccatctgtca agtgagagac 5160 ctggatcaga tggcttctcc agtgtcaccg cacatgggtt ccctgcactg ggacccacaa 5220 ggcctagagg ttacttgcag caaagctgtc agtggcctct gagccttggt cagcccaaaa 5280 agatgccttg cctttgcaaa tgttatcttg acctgtgctg tagtattaac atggcggcca 5400 ctaaccacag gtagctgaaa cgcaactagt ccaaactgag atatgctatg agtgtaaaat 5460 acataatgga tgtcaaaaac ttaattttaa aaatattaag atcttattaa taagtgtaaa 5520 attgattaca tattgaaatg gtcatatttt atacatattg ggtttagtat taaaattaat 5580 ttcacttttt cctcgttttt ttaaacatga ctatgggaaa attcaaaatt gcatacatgg 5640 ctcacgtgta gccacaatcc tgtttctcct gagcaatatc aatctagttt ttttcccttt 5700 ctgtctcccc gcttgtgagc cacccagtaa gaaactcttc tcagagggat accagaagga 5760 attogaacta tttgtaatta actttttgaa acaaaataaa atccagatgt taactatcca 5820 ggtggagcat tctattttag cagcctccag gaatctcctc tggcttaaag gagccctgaa 5880 taaataaaat ctatccagct gccaaagcac cccatgatgt taccatattt atcagcacct 5940 gaagttetaa ateteeacte tggteaagee atetettgte ttteteegtt agaaaaagat 6000 gggcagtggt ttctgtttta ttttccaagg tacttgccac tgtttaatac ggtagcttag 6060 cagttaggaa tggccttttc tcattaa gct cag ctc cca atg ttt caa acc aat 6114 Ala Gln Leu Pro Met Phe Gln Thr Asn

1

5

ctc ttt ctt tct ttc ttt ctt ctc ttt ctt ctt tct tct ttt ctt ttc ttt 6162
Leu Phe Leu Ser Phe Phe Leu Ser Leu Phe Leu Ser Leu Ser Phe Phe
10 15 20 25

ctc cct ccc tct ttc ttt ctt tcc ttc ttt ctt tct ttt ttt ttc ttt 6306 Leu Pro Pro Ser Phe Phe Leu Ser Phe Phe Leu Ser Phe Phe Phe Phe Phe 60 65 70

95/201

tct ttc tct ctc tct ctc tct ctc tct ctc tct cac aca cac aca cac 6402

Ser Phe Ser Leu Ser Leu Ser Leu Ser Leu Ser His Thr His Thr His

90 95 100 105

aca cac aca cga gta ttg cct gga aag gct gga atg ctg tct ttc tca 6450

Thr His Thr Arg Val Leu Pro Gly Lys Ala Gly Met Leu Ser Phe Ser

110 115 120

aat gtt ctt att cat tca tgatactttt attgaatgcc tactaacatc 6498 Asn Val Leu Ile His Ser

aggcaatgag ctggtgagca agacttggct cccatctaag gggaggcagt aataccatgt 6558 agtaataata tgatggctga catttatcag gtccttacta catgccaggc aatgaggcag 6618 gccttttatt tccattgtgt ctgtgaattc ttccacaacc tatgaggtta agagtactat 6678 tattgcatac tccattttac agataggaaa aatgagacca gggaattaac ttgtccagg 6738 acaggcaact agccatgaac gaggccaagg tttgagccaa gtggtctaac tccagaacct 6798 gtgctccagc tcagaaagtg tgggaaatgc aggacacatt ttgcc 6843

<210> 16

<211> 6381

<212> DNA

<213> Homo sapiens

125

<220>

<221> CDS

<222> (2405)..(2941)

<400> 16

agogtgcagg tggccgtcct gggaactgga cactccttcc cttgagtccc tccctgccac 60 ccgcccttcc ggcaggctct ttgctgcctc agatcggcac ttactgggcc tctcggtgtg 120 gaggatctac tgtgcctggg gacagtttga ggctgacctc tggccaggga ttcctggagg 180

ctcttcctga	gctgggacag	ctggacatgg	ccatgaggca	gctgggctgt	cctccctcaa	240
gagcagcccc	agcctggacc	cattgcttca	gaagggacaa	ttagacaggg	agggtcagga	300
gaggagctgc	aggagggcct	ggggtcaagg	ggacatctga	gggagatgaa	agtccctggc	360
cgggcgcggt	ggctcatgcc	tgtagtctca	gcctcctggg	tagctggggc	tacaggcgcc	420
caccactaca	cctgactaat	ttttgtattt	ttagtagaga	cggggtttca	ccatgtaggc	480
caggatggtc	tcaatctcct	gaccttgtga	tccacctgcc	ttggcctccc	aaagtactga	540
gattacaggt	gtgagccacc	gcacctggcc	agtatgtatt	ttttctttag	catattaaat	600
gttttgctgc	ttcaggcttt	ccagctaggt	ttttttttt	ttttgcgtgt	gaaacagggt	660
ctctctctgt	tgcctaggag	gagtgtggtg	gtgtgatcat	agctcactgc	agcctccacc	720
tcccaggctc	aatcaatctt	cccatctcag	ccttctaagt	gctgggatta	caggtttgag	780
ctactgtgcc	cagccaagct	agtttgttgt	ttttaacata	aaaatgatat	ggatttgaaa	840
gttttaaaaa	ttatggtgac	atacacataa	${\tt catcaaattc}$	atcatcttaa	gcattttaaa	900
gtatatagtt	cagtggtgtt	aagtacgttc	atattgtaca	agcagcatga	$\operatorname{ccatccatct}$	960
ctagaacttt	tccattatct	ccaaactgag	ctctgtcccc	attaaacact	cactccctgc	1020
tgcccgggca	$\tt ctcacccttc$	${\tt actgtgtgtc}$	tctatggatc	tgactcctcg	agggacttca	1080
tgtaagtaga	atcatgcagt	gtttgtcctt	ttgtgactgg	${\tt ctcatttctc}$	ttagcacaat	1140
_	_				tagcatgtgc	
cagcatttcc	ttcctgttga	aggctgagtt	gtatgtgtgt	ccattatctg	tcagtggaca	1260
cttaggttgc	ttccgtcttt	tggctgttgt	ggatcatgct	gctgtgaaca	tgggtgtgca	1320
					tgtccagcct	
					atcacatgcc	
					aaagacatca	
					tggctacaac	
					ccggttttgc	
					acctgtgccc	
					aacagggatc	
					tgggccgccg	
					gcctgctcag	
					cccaatcacc	
					tctccgaggc	
					agccagggtc	
					ggctggccag	
					gggtgatgca	
	_				agcggctgag	
_					acctgagatg	
cctgagcgca	cgcagggctc	ttggcccgga	ggtgatcagt	cagcaagagc	aatgttctca	2340

gcca	cgtt	gt a	aaag	taga	t tt	taag	taag	ttt	atta	tga	taaa	cact	ac e	aage	attag	2400
gtaa	cat	ttt	gga	cto	tgg	agt	gta	ctg	ate	gtt	cto	ato	cta	aac	tcc	2449
	His	Phe	Gly	Leu	Tr	Ser	Val	Leu	ı Met	: Val	Leu	Ile	Let	ı Ası	Ser	
	1				5	;				10)				15	
act	tta	ttt	ttc	ttt	caa	aat	tta	tcc	tcc	tac	tgt	cat	tcc	caa	ata	2497
Thr	Leu	Phe	Phe	Phe	Gln	Asn	Leu	Ser	Ser	Tyr	Cys	His	Ser	Gln	Ile	
				20		•			25					30		
aac	tcc	act	cta	aag	ggg	agg	tgg	cga	gtt	tct	ccc	tcc	cac	cgc	gcc	2545
			Leu													
			35	-				40					45			
cta	gcc	ctc	ctc	ctc	tgt	ctg	ctg	aca	cct	ccg	ttc	acc	cac	agc	ata	2593
			Leu													
		50			•		55					60				
agg	gag	ctg	ttg	cca	ttg	aac	cga	ggg	gca	gcc	ctc	gac	caa	gcc	cat	2641
			Leu							•						
	65					70					75					
agg	gat	gta	gca	gac	caa	tgg	gcc	ggg	ggc	tgt	gtc	ccc	gga	aag	ccg	2689
			Ala		•											
80	-		,	_	85					90					95	
ggg	cgt	cag	cct	ggc	agg	caa	caa	gcg	agg	ccc	ctc	cct	act	cag	cag	2737
			Pro													
				100					105					110		
agc	tgc	ggt	ggc	ctg	cac	gcc	cat	cct	ccc	ttg	cta	gga	gtc	tgt	ttt	2785
			Gly													
	.,.		115					120					125			
at.t.	ttt	tte	tac	ttt	саа	aat	gag	cat	ccc	cca	gac	agt	ctg	cct	ggc	2833
		-	Tyr													
0		190	-3+	10			135	,	, ,		-4	140			•	

atg att gat gct ggg ggt gga agc ttt tcg cag tcc ttg gcc tct gac 2881 Met Ile Asp Ala Gly Gly Gly Ser Phe Ser Gln Ser Leu Ala Ser Asp 145 150. 155

cct gct tcc cga ggg cgg cgc ggc ttc tgc gcg cct gct ggg ggc cgc 2929

Pro Ala Ser Arg Gly Arg Arg Gly Phe Cys Ala Pro Ala Gly Gly Arg

160 165 170 175

tcg ggc atg tgc tgacttcgct gctgctcaga gccaggtttt gtaaacattc 2981 Ser Gly Met Cys

aggagecact teccaggtea geaactgega gegtttttet getggtttgt acgataagee 3041 tttaaccaag ctttattct acttgcaata aaggatgatc cactctggga ggttaaaata 3101 aagcgcccta ggggcggcac agctggcaat gccaacatct ccgactctgc ttcctgtacc 3161 gggcgtgcac tacgtccgca caagctgggc tccgacagga aggggggatg cctccgtgcc 3221 cggtgcacac acacacagaa ggggcccagg tgctgcacag agctcccgtg tggggccgag 3281 tgctggccct gcccgttgcc cgtgtgcctg gcgcctggcc gcagctggcg aggaccatgg 3341 acattggcat tgcgaagtgg gccctgcagt ctggaagcag aggaggacca gagccccttc 3401 ctcgacgcag ccttgatctc cacgtggtgg attaaacata ttagcagtta aagcagttaa 3461 ttgctgtgca gggggccccc gctcattgtt tgtctctgaa tcacccgccc acaccaggtg 3521 teteagataa tagaetggga aetteagtga ggaggattte etgtetgeag atgtgeegat 3581 tacagegetg agtgaagaca gteageeage actgetgegg getegaatte geeegetgag 3641 ttaaccagtt gtggcctgaa tccctggctg tctaggggag cagggccagg ctggggcatc 3701 ctgagcaaac gcctcccagt gcaggggctt ctaagtgcag ttaagtttag atttggtttt 3761 aaagaaggga cagactgcct ctggactgca gccctgaaaa actggaagtt gagatcttca 3821 tgtgcccctt tggcgtcccc agcccctctg gatggttctc tgtccctctc ttgagggtga 3881 gatgetgaag getetggegt atcectecet geaceaeagg agteetgeee atggeeagaa 3941 gagccagcag acacaggagg ggactcgcta aacctggggg tcccacagcc aggcagctgt 4001 tgtgcctgag tgccagggag ggtggccaca ggtctgcctg gggccttgag atatggcagg 4061 tgagacgaga_cccagggaag gaatccgtct ggatcttacc ccagccactg aagctatttc 4121 ctctttgggc tttatcttag ataactcaga gatgtccacc tgtgtgtaaa ccagcatcag 4181 agcctgaaac acaacatgca tggagcatgg gagcttggct teceggette etettggcae 4241 cacacagagg ccacceccac agectgeece tgtatagtet eccecatgtg geacgtgtge 4301 ctggaccaca gccagagaga ctggggtgcc caggagatga tgatgggggc tggcggtgcc 4361 caggagggga gctgttgcca gggtgggctg cagccctggg ctcctctctc cacccaggca 4421

ctgtttgctg	gcatgtacgc	ggcaggcaac	tgtctttgct	cagctgtgct	cggctgatgg	4481
ctcccgtaca	ccgcagactc	agctacacaa	gtccctgcgg	${\tt attgtccctc}$	${\tt tgttgagtgc}$	4541
caggcagcag	gaaagggcag	aaagcaagaa	ccaagctggg	gatgggtggg	agcatcctaa	4601
gcctggtgag	agggaagggg	cggctcctcc	tggatgccct	ctgtgctggt	gtgggtgcag	4661
ctggggctta	ggggccgcgg	tgggtgtgga	tgctgcccgg	gcgagggggc	tgcggtgggc	4721
ccatcaggac	tgctctcagg	gatgcgcctt	gctgcagctg	cgtgaaacca	agtttgtggc	4781
tatgctcttc	ccggtgggga	tgggcccagc	agtgaccctg	gcatccacat	gcctccatgc	4841
tctcagggtg	gagtggccat	ccctgagcag	gtgacacgga	tcggaggccc	ctctttgata	4901
gtctaacacc	tttttatttt	agtgcaaatt	tagtttgtaa	ttaatgacat	caagagagac	4961
ccaaatctgc	ctccattgtg	agtttgatat	tttttgaagt	ggggccaaga	tgaacattca	5021
tggagctctt	cctatgagcg	gtggctgcgg	${\tt ccttccctc}$	cacaccacgt	ggccccgggc	5081
gtgcgctgct	gctcctgaga	${\tt cagcactgtt}$	ggctcagccc	tagctcatgg	tggtgctaac	5141
acctcacaga	ggccaggcca	gagtagcagg	aggcagcgcc	ctgtgcttac	ccaccagcct	5201
ggtgcccac	gcttggcttg	agggctagtt	cacacttatg	tccagagccc	acagctatct	5261
gacaggccag	ccggcacctg	catacatggt	tgtccaactg	ggtcttgtta	ccatgacaaa	5321
ttcagtactt	aatgattaga	actgagtgga	aaccaattaa	aaaaaaaga	acaacatggt	5381
gaaaagtctt	ctagagatag	gtcagcacca	tttatgcata	ttaccatgca	ccctctaatg	5441
tctgcaggtg	ccctggggca	gccaacctgt	tacaattgca	attatgttaa	caattgttaa	5501
agggccgggt	gaggtggctc	atgcctgtaa	tcccagcact	ttggaatgcc	ggggtgggag	5561
gatcatttga	gcccaggagt	tcaagaccag	cctgagcaac	agagtgaaac	ctcttttcaa	5621
ataattaata	ataataataa	taataataat	tgttttttgt	ttgtttttga	gacggtgtct	5681
agctctgttg	cccaggttgg	agtgcaggag	cgcgatctgg	ctcaccgcaa	cctccacctc	5741
ccgaattcaa	gcgattctcc	tgcctcagcc	ttccaagtag	ctgggattac	aggcacccgc	5801
caccgcgccc	agctaatttt	tgtattttta	gtagagacag	ggtttcgctg	tgttagccgg	5861
gctggtctcg	aactcctgac	gtcatgatcc	gcccgcctca	gcctcccaaa	gtgttgggat	5921
tgcaggcgtg	agccactgca	cccggtctaa	taataactgt	taaagcaata	atgaccactc	5981
gccacagagc	acgctccttc	ctgggggtcc	tctgggcctg	agctgggggc	tgcgccgtac	6041
tccaaggctg	actgtggggt	${\tt cttacacatc}$	ataatgcaca	taggcagctt	gagtaggaaa	6101
ggcccttatg	ctgcctgagg	ggaagctcac	cccaccccc	caaggagccg	ccctgggtat	6161
gagacatccc	tggaacggcc	taggggtccc	${\tt tggtggctgc}$	tggcagtcac	agcaagtggc	6221
caatcaggtc	ccattgaggc	ccaggggctc	${\tt actcatttat}$	tcaactaaca	tggcgtctcg	6281
atgggacctg	aggccagcag	ggcaggtgcg	tcccttccc	cctggtgggc	tcatagctgc	6341
gggtaggggc	ccggggctca	ttgagaaggt	gcgattccag			6381

<210> 17

<211> 6799

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (2204)..(2545)

<400> 17

ataagaataa aaattacccc aaatttccaa atcaagaagt aatcatggtt caggtttggg 60 cagatgttct ttctaggcat gaacacacgt tatctcattg tttacttaac accgggttat 120 aaacatttac ccatagcatt tgaaaggtag ctatagatag aaaagaatca gagaagttct 180 aaaacagctc ttgcgctttg tttcaaattc tctgcaggaa agatgaggtc ttcagccttt 240 tttttagetg gaeggeaceg ttgeageagt ggtgaacagg geactggatt gagtcaggaa 300 acceasetst sacettssee aasceactts ceetettsa setteactee tsetaassea 360 aggggcgcta ttcgtaccct gtctgcccac ctcacaggct ctggtgaagt ccttgatttg 420 aacgccttta gctcccaagg ttgtggtttg gagatagggc aggtcacatg accatgaaga 480 ctgaaggaga aacgtggaag cacgtgtgcc tgttgcttct tttccaactt aaaatgcttg 540 gtgateteet gaagaeteea geeteetete tgggaageea ggateeaeag accetttace 600 tgcgggtcat gggcagtccc agatggtccc cctccccaac agagggggtg cagtgagacc 660 teeggaagtt aetgeetetg ttaeceteaa agggatttte agateagaea geeceeetae 720 tccaagggac gtgtgtggag cttggtacct ttatttatct cctgctccaa cccctgtgga 780 tcagcagggc tgttccccat ttaccgaaaa gctccgagag aaaataacta accccatggc 900 geogetytag etactggeag ageoteetyg tececacete tagegeetyt gyttttgtt 960 tcatgcagag tgagcagtga atctgggatc ccatcagcag tcagtttggg tgcctgcgag 1020 agttatatta atatteteat tggaatttgt ggggetttge aagttatatt teaaatatat 1140 ggttttatgt aatcetttta actgeeetga aaeettgaaa ttattgeace tattttatag 1200 atggagagac tgaggctcag aggggtgaat tgcctaagat cctgggggag gaagcaccca 1260 ggttttctgg ttttgagtcc tgggcccttc ctgctgagta gctaccccca acacagacct 1320 gcccttggag agcttgcagc cacactggga aggccagtgt attggattgc tgcttagacc 1380 tggaaagcac gtgaataaag cttcaggtta aaaccatggg ggttccagga ggcagcagtc 1440 ggctctgcct gggggtgagc tgaggagccg gtgctctctg gaacaagggt agttgggctg 1500 aggctcagtg gacagtggag gttggcaggt gaagtgcagg aggtctttgc agggagtggg 1560 accaccttga gcacacacag aggaatgaga caggcaggtt actcaaggag cagaggtctc 1620 gtgaccactt cccagagcat gtggggtcct agectcatct ccaggaggag aaagtgcatc 1680

101,201	
tatacacaga tttgtcaatg gagtttaaat aggatgtggg aaaatctaga ttttccaaa	a 1740
cagtacatat ttgctttgag aagaaaggta gatgcaggat gcataggtta gataatttt	
atagcagtaa cctcagagca tgtaagtatg atttgattta ctggagtgcc tggccgtct	
agtcagtggg agcacggctt gggctgggag atgaggttga caagggttct ttctctcaa	
tgcttccttt ggtttgctaa gaggtatctc ctactcggcc gggggcagaa gacttttcc	
tettttecca gtttgcagta gttgggccag atttgtggaa gtgggagaaa ggcctgccc	
gettetacat agagttgget gteetgactt gatacteggt gtgeetteea gagaceege	
tocatotoot caactoootg gottgatgot taggtggtga tggctgttgg gcacaggag	
tacataacag atctgtgatg gacccaggag cagagccagt tga gtg aat gtc atg	2215
Val Asn Val Met	
1	
gag tgg gag tgg tct tgc atg gct gtg gtg tcc cct gca gct tgt gca	2263
Glu Trp Glu Trp Ser Cys Met Ala Val Val Ser Pro Ala Ala Cys Ala	•
5 10 15 20	
	0011
ggg tat gtg gca aga ggt gct cac cac tca tct gga atg gct aga ctg	2311
Gly Tyr Val Ala Arg Gly Ala His His Ser Ser Gly Met Ala Arg Leu 25 30 35	
25 30 35	
gaa gca ctt ggc cct ctt ggg ctc tgc acc ccc acc ccc tcc cac ctg	2359
Glu Ala Leu Gly Pro Leu Gly Leu Cys Thr Pro Thr Pro Ser His Leu	2000
40 45 50	
30	
gcc tgc ctg ctc atc ttc atg ggc gcc tgg gga gac caa tta tgg ctg	2407
Ala Cys Leu Leu Ile Phe Met Gly Ala Trp Gly Asp Gln Leu Trp Leu	
55 60 65	
ctt gtc ata gtg gct cag gtc acc gtt cac act tcc tgg gac cag gac	2455
Leu Val Ile Val Ala Gln Val Thr Val His Thr Ser Trp Asp Gln Asp	
70 75 80	
atc aga gcc ctg aga agg gtc aag ggg cca agt ggg cct agc ctt tta	2503
Ile Arg Ala Leu Arg Arg Val Lys Gly Pro Ser Gly Pro Ser Leu Leu	
85 90 95 100	

ctg aca gct ggg aaa tgc aag cgt gtg gac cag agc acc aag Leu Thr Ala Gly Lys Cys Lys Arg Val Asp Gln Ser Thr Lys 105 110 2545

tgagttgggg ccggtgtggg ttcagcaccg tgtccctacc cagagctcca tttgttgaaa 2605

acagcettte tetacegttt etteaettgg acaactttaa actatgtatt ggetggtege 2665 ggtggctcac gcctgtaatc ccagcacttt gggaggccga ggtgggcagg taacttgagg 2725 tcaggaggtc gagaccagcc tggccaacat ggtgaaacct catctctact aaaaatacaa 2785 aaattagccc agcgtggtga cacgcacctg taatcccagc tactcgggag gctgaggcag 2845 aagaatcgct tgaacttggg aggcaaagat tgcagtgagc tgagattgca tcaccgcact 2905 tcagcctggg agacagagcg agactgcatc tcaaaaaaaca aacagaaacc tacatatttt 2965 ctatatttcc cccaacattg aggctcattt cttggatgaa caatttaaat gtactgtgcc 3025 tctctggcaa tattttccaa aattacagat gtttctatac tttcaccggc agctctgcct 3085 cccagaattt attctacgga tgggttaaca cgtgtgcaaa atgatttatt tgcaaggttc 3145 gtcattgttg ccttattttt aatagcaaaa gattggaggc agcttaaatg ttcattcgca 3205 ggggccaatg aacaaaccat ggcccgtcta aacatgggat accgcgtggc cataatacat 3265 aagatggacg ctcaacgcac tgtgccggat tgagcagcaa ggtggattgc cgagggaaga 3325 agcaggtctg ggcggtgtgt ctcggagctg ccatcagtgt aaaagggaag agaatcaaaa 3385 gtgtcttgct tgtctatgcc cagggggtct ctgggcagac accgcaagtc ggtgattgtg 3445 atgcctctgg agggggtgct ggtcatggga gattgcttgt ttgctggaga tcccatgtac 3505 cttttgattg ctgaagcagg tgaatgtacg cctttccaag aaattaaaat gggccaggtg 3565 cggtggctca cgcctgtaat cccagcagtt tgggaggctg atgttggagg atcacttgag 3625 gtgaggggtt cgagaccggc ctggccaaca tgatgaaacc ccatctccac taaaaataca 3685 caaattagcc agacatggtg gtacatgcct gtaatcccag ctgctctaga ggctgaggca 3745 ggagaatcat gtgaacccta gaggctgagt ttacagtgag ccaagatcat gccattgtac 3805 cataaggact gtaaccttgc ctcctgccca gtgtaggaag gtcaaggttc tggctacttc 3925 tcaagtacag gagcctcact caggccccag accactaatc aaaaaatatg tgcttggttc 3985 tcacaaaggg gccgagtgtg agggcttggg tgttgcttgg taaatacgac ccccggtccc 4045 ggccttggag agatggagcc ctctctgggc cccttggaca cactgctgtt ggctgacttt 4105 gtcattttca accettgete egattggete acgtcatgat ttetgaaace tttggggget 4165 tecceaetga cagaaagata caetttaaet cageaetggg cateeeagge cetetttaet 4225 gggcctcttc ttgagccgca cttggcctgt caccccttcc tctgtctgcc ctcttaactc 4285 cccacctccg tgcctttgct catatagttc cctttgcctg cctttccgtc cagagcagtc 4345 tccacgtgcc caggtcctgt ctgactttca agggccagct tagtttccac ttctgcactg 4405

ccttctgacc	tccctggctt	ctgtgtaaac	tgcccagatc	aagccacaca	atggttcctg	44 65
cacccaagga	agctccctgg	ggcccctcc	tggccactcg	ctcttcgccg	gtagtcacca	4525
ctcacacctt	ggcactttcg	cgtggtgcct	gccgctgcct	gtttgggcct	cccacacaca	4585
gagtgtacag	aacggactcc	toggtgtctg	gctgccttcc	cgcagcactg	tcagatcatc	4645
caggttgcct	gtagtggccc	tttggttttt	ttctctgctg	cgtaggagtt	caccaaatat	4705
accactattt	attcattctc	ctgtggacag	gcattgggtt	atgtccagcc	tcttcggtga	4765
attcattctt	gtctttgggg	gcgcgtgtgc	gctctttgct	gggtatacac	ccagggtggg	4825
ttgatggctt	acctgactca	gaatgtgttt	gcatgaatga	aattcaggtt	ggtatgagaa	4885
atctagggtg	tcctggctgg	agccaggctt	cttgattaca	gggacagagc	aggtacaggg	4945
atcctggttt	agacagcctg	ctcccatggg	gtggtagcat	tgttggggtg	caggatgctg	5005
aatctgcagg	ggacctatcc	gctcagtgcc	cagtgggatt	ttagctggct	ggaaaggtgg	5065
tcacatgtag	aggggctcaa	caatccagct	aaagaggctg	agcgttggtc	cattgttctc	5125
aatttgagag	aaaactgaga	tcatcaaaat	taggactggt	atgtactaaa	ggaaagaacc	5185
					tttgttgttc	
ccctttattt	ctgcaccccc	acccaagtga	cagatatgta	catgattgga	tgattttgct	5305
					tgtggagccg	
					agctgtggac	
					agaagtgcct	
					gtgggttgct	
					gctcagagag	
					tcccaggcgg	
					ccccaaccag	
					aaagccctcc	
					agcttggcct	
					tttggatctg	
					ccagcaacag	
					ggaggaagtg	
					tctgtgttca	
					tttatagatg	
					tagccagtgg	
					teacageacg	
_					tcagcccttc	
					gaaacttagt	
					agcactttgg	
					gccaacatga	
tgaaaccctg	tctctaccaa	. aaatataaaa	aattagccag	gcatttggcc	gggtgtggtg	6565

104/201

gatcacgcct gtaatcccag aactttgga ggacaaggtg ggcggaacac aaggtcagga 6625 gttcaagacc agcctgacca atatggtgaa agcctgtctc tactaagaat acaaaattag 6685 caggacgtgg tggcacgcgc ctgtagtccc agttactggg aggcggaggt tgcagtgagc 6745 caagatcacg ccactgcact ccagcctggg tgacagagtg agactccgtc tcac 6799

<210> 18

<211> 6855

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (4465)..(4692)

<400> 18

aacatatate etgtteetta gatgttattt ageeteagag tgaaetgtgt gatacacaca 60 caaacacaca caagtatata tgaagtttac actcttttgt tagtctcttg tgtagtgaat 120 ttatttttgt acacctgcta cccttctctt ttgtttgttt ttgttttttg agacagtctt 180 getttgteac ceaggetgga ttgcagtgat geaacettgg eccactgcag cettgaecec 240 ctaggeteaa gtgateetee egeettagte eeccaagtag etgggaceae aggeaagtge 300 caccatgccc agctaatttt tttgtagaga tggggttttg ccgtgttgcc caggctgtct 360 gagatcaagt gatccaccag cctcagcctc ccaaagtgct aggattagag gcgtgagcca 420 cactgcaccc ggctccctgt acccttctta atacgaactt aaagtgttcg taatgagcca 480 accettetaa gettttega ettettataa aaagceagat teaaatacag ttetttagae 540 aaaaatgtct tagtatggaa atatgcatga gcatattttc ctgccagatt tgtggttaga 600 aaagaagcaa attttcctcc tagagtggaa ggaagaaaaa aacaataaag aaaagaagca 660 agctattcaa gaagaaggta gtatagtggt agctttttgt tgagaccagt caccagcctg 720 gaactttett tggtaagtaa ttagatteat tgaataaaat gtteaacega gettggtgea 780 atctcatagt tacaaaacac tcttgccaaa gaaagttgca gtcttaatat ccgtaatcga 840 atcattteet gttegggett geaggtgggg aacaatetga aactgeagte etataagatt 900 agttataaag aaaacgcctt ggtgggagaa gccttgatga taatattgaa tagacagcct 960 aacaagtgtg gggatgaaga aggtacacca ggatcctggg actaaccaga tttaaaggcg 1020 taagteggga tetgeaagee cactecettg gggtgatetg aataaageta etetagggca 1080 ttcaggtatg tgctgaacac actcgggcag tgggccaggc agatggctca ttcctgcacc 1140 gacettegaa ggeetgeeag gttgaaaage taceactggg gaggeatgge tgtgetetag 1200 caagaacaag aacatgcatt tcatgtagca tttggtcctt cccagttgag ggagatgcct 1260

taggactacg	ttaatctctg	agtccactta	gggcttggga	tgtattctca	cagcccttgc	1320
tcctcctcca	tcttagagtt	tatitttacc	gtcattgcaa	cctcctctaa	gtgattcttc	1380
cagacccata	gttagccttt	gagattccgc	agttctcctc	$\operatorname{cctactcttc}$	cccaccatgt	1440
cttcattgag	acccacattt	ttaggtttga	ctaaaccttc	catctaggaa	taggtaggag	1500
gctaagcaat	ttaggccgca	ttcatgtatc	ctgtcatttg	cttcactgca	${\tt tcttcttggc}$	1560
tgtggtaaag	gaaatttagg	tgtgatacac	tccttaggct	tccctgccct	${\tt gcccccttt}$	1620
ccttttgccc	ttttgatttt	ttttaatctg	atactcaggc	tetecteccg	$\operatorname{ccttcacaca}$	1680
ccattggagt	ctcctaagct	atttctgtca	gtttaatgat	ccccagctgt	${\tt tgccacagtt}$	1740
caggctgttt	tcatgcccag	gagaagcatc	gaagaggcag	aggaaaaggg	gtcttgtttg	1800
ttgtctgtcc	cacagtgtgt	aaaacaaatc	aaattcattt	ttctgaaact	actagtgaga	1860
ttccttaggg	atggatgtta	atactgggat	gatttgaaaa	tcaggaggag	gaaaagtaca	1920
tggtagtatc	agggacattt	ttaaaataag	cattctgctg	ataggtgtgg	cactctgcat	1980
cactcagaat	tatgctagaa	aattgaggta	tgtggtatgg	aggaattatt	tgatcacttt	2040
gcattctttt	agatttttt	tttttttt	tgagacggag	tctcactatg	ttgccaggct	2100
					caagcgattc	
					gcccagctaa	
_					ctcgatctcc	
-					tgtgagccac	
_					tgtatgttga	
			•		tttctgaagt	
					tttcgtaaaa	
					cacagacttc	
					cctacctttg	
•					acagtagtta	
	_				atcttgagaa	
					cactacatga	
•					cagactttat	
					tacatcattt	
					acttgataca	
					tctataaccc	
					atagaaaagg	
-					attttgggag	
_					agcgtggtga	
					atgctactgt	
-					gtccgggagg	
tcaaggctgc	agtgagccat	gatcgcacca	ctgtactcca	tcctggcgac	agaatgagac	3420

ctatcttttt attttattt taattttttt tttttattga gacagtetca ctctgtcacc 3480 caggetggag tgcagtggca ctatetegge teactgecag etetgeetee tgggtteatg 3540 ccattetect geeteageet eccgagtage tgggaetaca ggegeeeeee accaeaeeeg 3600 gctacttttt tgtattttta gtagagatgg ggtttcacca tgttagccgg gttggtcttg 3660 atotoctgae etegtgatee actegeeteg geeteeeggg gtgetgggat tacaggegtg 3720 tgtcatagtg gctcacgcct gtgattccag cactttggga gactgaagca ggaggattgc 3840 ttgagaccag gagtttgaaa ccagcctggg caatatagtg agaccccatc tctacaaaaa 3900 aatttttta aaattagcca gacgtggtgg agagcgcctg cagtcctagc tatttgggag 3960 gctgaggtgg aagaatcact tgagcccaga agtttgagat tacagtgagc tgtgatcctg 4020 cgccactgca ttccagcctc ggcaagagag tgagatcctg tctctgtgtt ttgttttttt 4080 gagacgggct cactettgtt caggetggag tgccgtggcg cagtggtggc tcactgcagt 4140 ctgggtcaac aggcatacac tacaggcaca cacaaccagg tgttgtctcc ctgtgttgcc 4200 caggttggtc tccggctcca gctctcaagt aatcctccca ccttgacccc cacaaagtgc 4260 tgggattata ggcacaaccc actgtccctg gcctaattta attttaagga aaacaatttt 4320 ttgtcacttt tggtttgctc tagaatgact accctattcc aagttttgaa tctgtacaac 4380 aaagttgggt gcagaatgtc agcatcagtg ataccagcag ggattagcaa atgagattca 4440 aggotgocca tattttotca gtga atg ggo aga act aat gca ata agg aaa 4491 Met Gly Arg Thr Asn Ala Ile Arg Lys

5

atg ctg ttc ttg gtg cct tta act ttg gaa ggg agt gtt cag atg gcc 4539

Met Leu Phe Leu Val Pro Leu Thr Leu Glu Gly Ser Val Gln Met Ala

10 15 20 25

1 .

cta cct aaa agt gct aaa gga agc aca ttc cta gtt tat ctc cac cct 4587 Leu Pro Lys Ser Ala Lys Gly Ser Thr Phe Leu Val Tyr Leu His Pro 30 35 40

gtt cag gca tct ggt gca agt gca tgc tat gcc cag atc tta cat gat
Val Gln Ala Ser Gly Ala Ser Ala Cys Tyr Ala Gln Ile Leu His Asp
45 50 55

gga gtt ggt tgc aca ttg ctt tat aga tcc tca gga aag aga ctg atg 4683 Gly Val Gly Cys Thr Leu Leu Tyr Arg Ser Ser Gly Lys Arg Leu Met

60 65 70

75

107/201

aca ttg aag taattggcac tttgagatct gtttgccacc attagaatag Thr Leu Lys

. 4732

gaggtcacct caagggggga gatgagcagc tacccaaaat gaagtggtga gcttcagatt 4792 tttgaggatg tggggaataa tatttattta tagttattaa tatttttatt atgactgtgg 4852 cataaatgtg atatagtaga aaaagcacaa gctttgatat caggccaacc tgtgtttgaa 4912 ctctggctct acctgttacc acttgtgcag cttcttcatc tatgagatag tacatatctc 4972 aaatagccat tgagatgaaa tgagtcaccg tagtagtact tctacccagt gacaacacaa 5032 tgtaagagct aaacacatta gagtcctcat ttctttttt tttttttga gatgggagtc 5092 ttgctgtgtc acccaggctg gagtgcagtg gtgcgatctc ggctcactgc acgctctgcc 5152 tecegggtte cagegactet cetgeeteag cetecegagt agetgggact acaggtgeec 5212 accaccacge ccagecaact ttttgtattt ttagtagaga eggggtttea eegtgttage 5272 caggatggtc tcgatctcct gaccttgtga tctgcctgtc ttggcctccc aaagtgctgg 5332

gattacagge gtgagecace gegeetggte agagteetea tttettetat tttagtttte 5392 ttttcaaggc aagcetttte teagtgeett tgeacttgea atttettatg tetggaatac 5452 tetecagate attittatgg tttgteatat tatttaggtt tetgteeaag agteateggt 5512 ctcttcaaaa gggccttctc tgtgtaccct atctaaaatt atcaccaccc ctgtcactct 5572 ctgttctctt gttccactat atttttcttc acataatgta ctccctgaaa ttataatacg 5632 tacaccttat ttattatgtt ttccctgcta gagcatatgt tctatgaggg cagggacctc 5692 atctgtccat gttgttgttt tattgcctat aaatattgac cttatctgtt catgttgttt 5752 tatcacctgt aagtatcacc tatacatatt agttcaataa atgaatgaac gagccaactg 5812 acaatettee tagtgeega aaagaacetg tggeegaatg caggaaggaa gttgtaceag 5872 gaagcaaatg ctctctgctt ttgtggagtg gatgttccca cactgagagc cagataggca 5932 gtagtcctgt gacgtcctct tacatccttt tagacttctt cctgtctctc tgtctgggaa 5992 gagccccttt gacctttatt tagtatttgt tgttattttt tgagacaggg tctcaccctg 6052 ttgcccaggc tagactgcag tggcataatc atggctcact gcagcctcaa cccctcagct 6112 teeggageag etaggaetae aggeaaggae tactaeacet ggetaatttt tttaaaaaat 6172 tattttttgt agaaacgggg gtctccctgt gttgctcaga aaagtcttga actctggccg 6232 ggcatgttgg ctcatgcctg taatcccaga tactcgggag gctgaggagg gagaatcgct 6292 tgaacccggg aggcggaggt tgcagtgagc ggagatcgcg ccactgcact ccagcctggt 6352 gggcgtgatc ctcccacctt ggcctcccaa agtgcaggga ttacaggtgc gaaccatcat 6472

geceageetg aataacettt agatgtgace accgttatee tgttaaaate tegatteett 6532

ttggaattag aacataagca ttgttttcag tctccagagt tctactgtgt catatactct 6592

108/201

acatgttcca tactattcac tgaaatcacc tggattttcc cctagttagt aagtatgtag 6652 atcacttttt tccatccata tcagcatgtc atgctgataa cactatcaat atagtgtcat 6712 tttaaaacag aggagtgggg gtgcagtgtt tcatcatgac tgtaatccca ggaatttggg 6772 aggccaaggt aggaggataa ctggaggcca ggaattcaag gccagcctgg gcaacaatgc 6832 aggaccccat cttgacaaaa cat 6855

<210> 19 <211> 5721 <212> DNA <213> Homo sapiens

<220> <221> CDS <222> (2486)..(2809)

<400> 19

cgatgaagtg caaccttcac atgaatggga atgttatcac ctcagaccag cccatcctgc 60 tgtgagttcc aaaggcgggg tgctggggag aggcagctcc gtccatctct ttttgttcta 120 atgggtaaac tgcctgcatc acagctcccc ttcatccccc cattccgttt cctctgttct 180 aatggcagct ggccgtttca tatgcttaaa cttgaccaaa atggtttgct ttgttatttc 240 cccagggett gaccetatag ggactageat tatgateteg tteteagett tetgatttag 300 aaatatetga gtggaagttg gagggggagg etgettgggt eteetagetg tgtgeateat 360 cccgggaaca gagaactcca ctgcatgatt ggctctgatg gagacagtgc cagatgctac 420 cccttatttt gttccccagt gaggtttttt gtttgtttgt ttgtttgttt tttgcttttt 480 cagttatttt gagagtetea etgtgttgee caggttggtt teaaacteet ggggteaage 540 aaccetetee ceteggeete etgaggaeet gggaetatag gegeacacea teaegeeeag 600 ctggatttgg cttttaagta cagtgggaag ccattgaagg cttttgttgc acacagctga 660 gtatacatgc ctggcccagg actgagggat gttttgaagc ctgagatgca taaaatgttg 720 agactgtgag gacttcacct tctagataag gaagcagata ccagggagga ggttagactt 780 gccagggtga gtgggatagt gtggggcagg gctgaaatag actttgagat ttaaaaaagac 840 taggatttga accctgggta atgaattatg tgatttggat aagttcttaa actgtgttca 900 aggaataaga aatatttett agggttttgt aacctaataa gtttgggaac tactgggeta 960 aacagagtta catctgtttc actttcgggc ttctcacatt gtgtaatatg ctaatggatg 1020 ttaccatcca gaaggaacat gcagtgtttc ctaaacttaa aaccacaatt agccaggtgt 1080 ggtggcatgc acctatggtc ccagttactt ggggggccga ggtgggagga tcgcttgagc 1140

PCT/JP01/11217 WO 02/052005

109/201

ctggaagatc gagactagtg agccatcatc atgccactgc acttcagcct gggtgacaga 1200 gtgagattet gteteaaaaa aaaccccaca aaaccctaga acatacagca etgeetgegt 1260 ctccattttc tcatcagtaa ataagaaaaa cacagcctgg gccacatagc aagacctggt 1320 ctctacaaaa aattttaaaa atgagccagg catggtggta cacgcctgta gtcctagctc 1380 cttaggaggc tgtggcagga gaactgcttg agcctaggag atggaggctg atgtgagctg 1440 tgattgagtt tgctgcgagg tggaatgaga tgaaggggta tggaaagtgt tacacccagt 1500 gcctagctca tgacagatgc ccagtaaatg gtgggtcccc tccccatcta aggaaaaact 1560 gacaagaatt tttgactett etetgetete cacaggegge tgagtgacag eccateaatg 1620 aaaaaggaga gcgagctgcc tcgcagggtg aactctgcct cctcctccaa cccccctgct 1680 gaagtggace etgacaccat cetgaaggca etetteaagt eetcagggge etetgtgace 1740 acgcagccca cagaattcaa aatcaagctt tgagcagggg agtgaggcag ccagaagtgg 1800 gggcagagga gggtggctct gtttccccaa ggcaaagctt atgaccaatg ggccatcgga 1860 ctggagaccc ctgattgtgg gaagggttgc cagggataaa gagcttcctc actggatggg 1920 accegeettt etgtgttgtg ttetgeeetg tgetettete tetaegttaa egttteetgt 1980 agtatgtttc ttcatctcat.cgccaaggta ggcttgtgtt tttcagtgtg tgcctccccg 2040 agcctcagcc ccaagctgat ttcttatctg gaaatggtac actgaattct ctgggtggct 2100 ttcttgtggc cccatgggat gcagcgtggg ggctgtctga aggaccctgc tttttccagg 2160 ggccgagggg ctgcctttcc tttgtgtgta ttaagctttt caaacaatgg aggggatgga 2220 aagccctggt gtcctgacgg gagccaggtc ggcctgagag ctgtgccgct cctctgtctt 2280 gtcagtggag gtgcctgggt ggggagcagg tctcaggcct cttgtcctct ccccagtggc 2340 tccaggcctc actagtggca agggcaggat gaggctgcac cgctgggaag agtctatcta 2400 agttcttggc ttggagtccc gtgtcgtctc cgcccagagg aagttctcca gagttcacct 2460 ttcccttttc cttgagttgt gctga atg ccc cac ccc agc tct ctt tcc ctt Met Pro His Pro Ser Ser Leu Ser Leu 5

1

2560 ctg ggt gtc ttt gct ggg agg ggg ctg tgt tgt gag ccc tcc cgg ttc Leu Gly Val Phe Ala Gly Arg Gly Leu Cys Cys Glu Pro Ser Arg Phe 25 15 20 10

2608 tca cct cgc ctg gca ctt aac cac acc ctg gtt ttg tgt agc cgc cag Ser Pro Arg Leu Ala Leu Asn His Thr Leu Val Leu Cys Ser Arg Gln 40 30 35

2656 ctc tct tct ggt tgg gcc ttt gaa agg ctc agc ctc cca ttg tgc agt Leu Ser Ser Gly Trp Ala Phe Glu Arg Leu Ser Leu Pro Leu Cys Ser

PCT/JP01/11217

110/201

45 50 55

gct tgg gtt tgg agc tta ttt gaa tgg aag agg tca gtt tgt tcc tgg 2704 Ala Trp Val Trp Ser Leu Phe Glu Trp Lys Arg Ser Val Cys Ser Trp 60 65 70

ctc tcc att tct ggc ctc agt tgt cta cag gac agt ggt cag gga tgc 2752 Leu Ser Ile Ser Gly Leu Ser Cys Leu Gln Asp Ser Gly Gln Gly Cys 75 80 85

ctg gag gca tat atc cag ctg cca cca agg ggc act gtt tgt tcc cac 2800 Leu Glu Ala Tyr Ile Gln Leu Pro Pro Arg Gly Thr Val Cys Ser His 90 95 100 105

tta tgt gag tgaccccatc catccatgac cagaggatta ttttcctgcc 2849
Leu Cys Glu

ttggcagagg aggaggagte aagggagcag ggcagcteta ccaggcaagg tgtttcccca 2909 gcataggogc agacagttgg gacgaaactt cagagcccag gcagtccctg aatgaccagg 2969 ccagtgttgt cactgagtgg tcccctgctg gttgggagtg aagagaatcc aggctggcag 3029 agctggagcc agttggggag cacggttctg ggagctctgc aaaatcagta gcaagtgctg 3089 gaaaaggcac atgccgaaga tactcaagag ctcccaagat ttgcttgagg ctagcccagt 3149 gaagaaaaac cagagactca tgtttccagg ggtcagtctg tcaggcagga aggacccagg 3209 atttgaaccc agetteagtg tgeaggetet gaggetgeec aggaegggaa agteeaagga 3269 aggggcctgg tggtgctcca cttgcagttc tttaaagaat gctgcttttt attctcctaa 3329 ccctttcaag tgggtgcaga cttctcgtta gcagctggaa gacattcctc ccacactttt 3389 cccttcctgg cccaagagag catccagaag gcagtaggac ctggtttttc aggtactggg 3449 agccgggggc tcactgcttg cactgtgctt agggtaggga tggtaaatat cctccctgca 3509 tggctttatc ctccctctca tcccaaagca ggtatcttct ggttgtcaca gagtttcatt 3569 gagtecaget geagecaegt ggecatetgg agetggtget ataggtgace atetggtaca 3629 ttgaggggac ctgtttgcct cctccactct ataagcagtc atcttgggag accgggagga 3689 gaaggtggtg ggctagteet gtgteeteet ceaetteeca tgeetetatg ttacceatet 3749 gtgtctcctg tgcagaagga gaggaagggg cattaagaga tgaagggtga ttatgtatta 3809 cttatccatt tctgaataaa catttgttat tcctaccttt gagttatctt ttttttttt 3869 ttttttttt gagacaaagt ctcactctgt tgccaaggct ggagtgcagt ggcactatct 3929 cageteactg caaceteege agecagacte aagtgateet eccaceteag ceteceaatt 3989

agctgggact	gcaggcgtgc	atcaccatgc	ctggctgatt	tttgtagaga	tgaggtttca	4049
ccgtgttgca	caagctggtc	ttgaaatcct	gacctcgggt	ggtctgcctg	cctcggcctc	4109
ccaaggttgg	aattaacagg	cgtgagccac	cacgcccagc	caagggtttt	aatcttgcag	4169
ggatttcaac	atttggggtg	gaacttaatt	atttaaaaaa	tagagacaga	ttcttgctat	4229
gatacccagg	atggtcttga	actcctgggc	acaagtgatc	${\tt ctcctgcttc}$	agcctctcaa	4289
agtgttggag	ttacaggcat	gagccactgc	tccccaccag	ggatgcaaat	tacttgatac	4349
tcctctccag	aaggtggggt	cctgtgcccc	tcctgaaccc	aagtgtgctc	tgttactact	4409
ttgaccagat	gtgactctgc	catttctgtg	cctaggcttt	taaagatggt	cacttctcca	4469
tttcctgtgc	ctggaacatt	ctctgggagc	cttgacacca	catttgaagt	tgcctattgg	4529
ggccagcatg	gtggctcacg	cctgtgatcc	cggcactttg	gaaggccgag	gcaggcagat	4589
cgcatgaaat	caggagtttg	agaccagcct	aaccaacgtg	gtaaaaccct	gtctctacta	4649
aaaattacaa	aaattagagg	ggcgcggtgg	tgggcgcttg	taatcccagc	tattcaggag	4709
gctgaggcag	gagaatcact	tgaacccggg	aggcggagtt	tgcagtgagg	tgaaatcacg	4769
ccactgcact	ccagcctgtg	caacagagcg	${\tt aggctctgtc}$	tcaaaagaaa	aaaaatagtt	4829
gactgtcggt	ttggcatggt	ggctcatgcc	tcttgtccca	gcactttggg	atgctgaggc	4889
aggaagatta	ctggagctca	ggagttcgag	accagcttgg	gcaatatagt	gaagccctat	4949
ctttacaaaa	aacgaaaaat	tagctactca	ggagcctgaa	atggaggatc	atttgtgccc	5009
					gggcaacaca	
					ttgcccacct	
					actgatctac	
					atggcaacac	
					ctcacactgc	
					tggccggggt	
					atgaaggttg	
					caggcgctac	
					ctcccgggtg	
					ggtatcccga	
					gccagcatcg	
ccgggaggtg	tttgggggct	ggcggcggcc	gggggtcccc	gggagcggcc	gc	5721

<210> 20

<211> 4976

<212> DNA

<213> Homo sapiens

112/201

aac gtg gat gac atc gag acc ccc gat gag acc gac tcg ctg gag ttc 703

				7.1	01	m1	D	۸	<u>۲۱</u>	ጥኤኤ	A an	Con	Ī.an	Glu	Phe	
	Val	Asp	Asp	116	Glu	IIII.	Pro	ASP	aru		noh	DCI	вси	ulu	100	
85					90					95					100	
																DC1
					gaa											751
Leu	Gly	Asn	Gly	Asn	Glu	Leu	Glu	Trp	Glu	Asp	Asp	Thr	Pro	Val	Ala	
				105					110					115		
acc	gcc	aag	aac	atg	ccc	ggg	gac	agc	gcg	gat	cta	ttt	ggg	gac	ggc	799
															Gly	
		•	120					125					130			
ลดฮ	acg	gag	gac	ggc	agc	gcc	gcc	aac	ggg	cgc	ctg	tgg	cgg	aca	gtg	847
															Val	
1111	1111	135		u_,	-		140		·	_		145				
		100														
o t o	oto		. dod		ភ ១ ភ	CAC	cet	at.a	gac	ctg	cac	atg	atc	cgg	cct	895
															Pro	
116			Giu	GIII	ulu	155		110	шр	Dou	160					
	150	•				100										
								aaa	tac	tác	י ששר	Paa	PPC	cto	aac	943
															aac Asn	
		, Lys	s va.ı	. va.i			GIY	gıy	131	175		U1U			180	
165	1				170	,				110	,				100	
									_++	- 000			900	· etc	· ccc	991
															CCC	
Ala	l Ile	e Ile	e Val			ı Ala	ı Cys	Pne) ASĮ) Ser	. Sei		ı Pro	
				18	Ō				190)			•	198	,	
													. 1			1000
															agc	1039
Ası	Ty:	r Hi	s Tyi	r Ile	e Met	t Gli	ı Asr	Let	Phe	Let	ı Tyı	r Val			r Ser	
			200)				205	5				210)		
															c ggt	1087
Let	ı Gl	u Le	u Lei	u Va	l Ala	a Gl	ı Ası	Ty1	. Met	t Ile	e Val	l Tyr	r Let	ı Ası	n Gly	
		21					220					22!				
gri	c ac	g cc	c cg	g cg	g ag	g at	g cc	t gga	a ato	gg	c tg	g cta	g aa	g aa	g tgc	1135
50			0	5												

Ala	Thr 230	Pro	Arg	Arg	Arg	Met 235	Pro	Gly	Ile	Gly	Trp 240	Leu	Lys	Lys	Cys	
								cgg Arg								1183
								cgg Arg								1231
								aac Asn 285								1279
_			Leu					cct Pro					Gln			1327
_	_	Val					Glu	gaa Glu								1375
	Ala					Glu		gtg Val			Arg					1423
					Val			agg Arg		Ala					Asp	1471
				Met			ggcg	acg	tgag	cata	ac a	aagg	acat	g	·	1519
														1	_44-	1 5 7 0

gaagaagatt ccagatgcca gaaaacctct gtcagacgcc cactggcccc agatctcatc 1579

ctgcctcatc	ctgagtccca	atcttccaag	ggtgccagcc	cctccgttca	tctctgaaac	1639
ccagcatcct	tttcagctgc	ttgaaaacat	tgtattttt	ttttaacgat	gcagtatttg	1699
tgcgttccag	aaaagggccc	agctctgagc	ccctcaccct	tccacactca	cgaactctca	1759
gccgaggaag	gcaagaagcg	cagggggtgg	cccgcgtggc	gtcggtggcc	tccgctcctg	1819
ctcgcagccc	ctgtggtcag	agctggatac	aagattcaag	accettetet	tgcttgtcac	1879
ccgctccagg	ttggagccac	agacacccac	cgccaccccg	gctgggtctg	cctcctttcc	1939
tgtgcctttc	cctccagaat	gcggcctcag	acctagaagc	tcaacccccc	tatgagggcc	1999
acgtcctggg	gtagctcctg	acctccgacc	ttatgtccaa	atttcacacc	catggttttt	2059
catttgaccc	gccccttct	cgctcataat	gacacccagc	tcctttgaga	ggatcagagc	2119
ccattgcaca	agaagagccg	ctgccaacca	tccttgtcct	ccgattgcaa	aatgacaccc	2179
cagtaatcta	gaacattctc	aagccccttt	aactcagatg	tcaagccacc	gggcaaaccc	2239
					caacccagcg	
tcaggctggg	acatgccaac	gctgttccgg	gttggaacag	cagaggctca	gaaactggct	2359
cggaaatagg	cagacctagc	aagaggaaga	tacagggtat	cgggcgtttg	agtgtttcag	2419
aagtcattcg	ggaagataaa	tccagtgcgc	tggccgcagc	cacctgcatt	caaagcttgg	2479
accagcgggt	tcttgttcgg	gaggcaaatt	tecetaggaa	aaagaagaca	gacttttcta	2539
atgtggtcca	aatgcggatc	actggtcaga	tggactctag	aagcactgag	ctccctgtct	2599
ctggaagtat	ttaagaaaag	gctgggccag	gcacgatggc	tcacgcctgt	aatcccagac	2659
tttgggaggc	cgaggcaggc	ggatcacctg	aggtgaggag	tttgagaaca	. gcctggccaa	2719
					tggcaggtgc	
ctgtaatcc	agctacttgg	gaggctgagg	catgagaatc	acttaaacct	gagaggcaga	2839
ggttacagtg	g agccaagato	gtgccactgo	attccagcct	gggcgacaga	gcaagactct	2899
gtctcaaaaa	a aaataaaaaa	taatcagggc	acagtggcto	atgcctgtaa	tcccagcact	2959
ctgggaggct	t gaggtgggtg	gatcacctga	. ggtcaggagt	tcaagaccag	cctggtgaac	3019
atggcgaaa	c cccgtctcta	ataaaaatao	aaaaattago	cgggcatggt	ggtgcatgcc	3079
tgtaatccc	a gctactcggg	g aggctgaggo	aggagaactg	cttgaaccca	a ggaggcagag	3139
gttgcagtg	a tccaagatca	tgccactgca	ctccagcctg	ggcaacaaga	gcaaaactcc	3199
gtctcaaaa	t aaaaagaaaa	a gaaaagaate	g gacagtgttt	gcagagagti	gctcacgagt	3259
					g agtagggcgg	
					a gtgctatcca	
					a gtgcatcttg	
					a gggaactggt	
					e agggteetge	
					g tttctgagca	
ggcttatgc	c tgcaggttc	c tgtggagcc	a ccggctgtg	a cgggacacc	t ctgggtctca	3679
gcattgccc	t ggggaggct	g ggacattta	g ggacatggta	a gggttttaac	e atttgtttco	3739

caaatgtcaa atcccgggca caggggcaag accctgtccc gaattcccac cccagtgaat 3799 ggtgtcgctg ccaaagccaa cacaagatga caaaagtggc tgggtacggt ggctcacgcc 3859 tataatccca gcactttggg agaccgagac aggtggatca cctgaggtca ggagttcgag 3919 accaggetgg ccaacatggt gaaaccccat ctctactaaa aatacaaaaa ttagetgggt 3979 gtggtggcgc gcacctgtag tcccagctac tcaggaggct gaggtagaag aatagctgga 4039 acccaggagg cagagattgc agtcagccga gattgcgcca ctgcactcca gcctgggaga 4099 cagagcaaga ctgactcaaa agaaaaaaaa tgacagaagc ctgattatca gactgcccgg 4159 aggagacagg ctccagcaga tagatgccag ccaggcccag ctgccacgat ttgtcccagg 4219 tgaccaaagg cacgcagctc cagcatgaat cgttctaacc caacagtgac aagaactgct 4279 gggccttaac cgtcatggaa gactggggcc gcttccaagt cacagacagg agacggggac 4339 aggaaagaac tcattccacc caatcggaca cctaataatt gagtgtctac agcagcaatc 4399 aagtgacaag tgaggcccta cctgacccag aaggtgcctg ccggctaaac attctgcccc 4459 caccagaaac tecagggggt cegecegtta tgeegtggee cacceaegee cetttggate 4519 accagcagte acagacaaca ggcaggcgaa actgaagace ccaacteage cccagcggae 4579 cctccagage aaaagaggee cccggcgagg ccacctgtcg gcaggcatge cgaggtcaaa 4639 cagccggggc caccgttccc agctgggcca caacctgcac cgtccacaga tgggctttga 4699 gatggatttg tatcagggtg gggggtgtgg tttggccaaa atgcaatgga ccccgacccc 4759 tcctcgtaaa aggatgttgg gtttccctct ggtgacacat gggatgcgtc ataaaccctc 4819 ccccaaagtc ctggtcagca gcccatcctt ccaacgatga gttttgcggt ttttcagaac 4879 agaaatgatc actacgattg acgacggtcg tgatgttaag acgtcgtctc catgagcttt 4939 4976 ggggggactt ttatgtggaa taaagaaact atcactg

```
<210> 21
<211> 5319
<212> DNA
<213> Homo sapiens
```

<220> <221> CDS <222> (1731)..(4142)

<400> 21

tgtaacgtgg agcctggtcg ccccagcccg ggagaggggg accctgcccg caccctcctg 60 gtctggggag ggcctagtgg cagcccaggt gcagtgggcc ggaggccagg ggagcccgtg 120 taggggaacc gcctggcctc tgttcagtgt gccctcccc tgggtgggc ttcaggcgct 180

gagtcatggc	tttggttggg	gggcagcctc	accetectee	ccgta	c£40	240	240	240
gaaatcctgg	gctgagcaca	gcagaggagg	cctaggtccc	caggg	g300	300	300	300
ctgaggggct	cccagcagtg	ggagcggctc	tcggggcctc	tgccc	t§60	360	360	360
ccatgagcac	gtccgtgagc	tcctgggtgc	agccatcccc	ccttic	:a #20	420	420	420
cacgggcgcc	ccaaacccga	gggcggcagc	tctgggtgca	gctgg.	:g 4 80	480	4 80	4 80
tgctcagggg	tggctgcaac	tcctggggtg	${\tt tggcgctctc}$	tgct.c	gg40	540	540	540
atggtccctt	ctctgttctg	ggatcctcca	gctgaggtag	aggtt	(gg)00	600	600	600
caggctgggc	actggcggtc	agcggacacc	acagcgagat	tcccc	:c†60	660	660	660
tcgggattca	gagtcctctt	agccccttgg	gaacaagaga	gggca	;gð20	720	720	720
agtgtccttc	tggggtggct	gggacccttc	aaggtccctg	gctgg	;tø80	780	780	780
gcagctccag	ctcctaattg	aggacacgcc	ccatgtaaac	cacac	:cg40	840	840	840
cctgggacac	cggtcagggt	agcaaggtac	gagggactgt	agget	:ct000	900	900	900
	tgccctagac					960	960	960
	ccagatggcc							
	gtttccctgt							
	cttccgggga							
	ccaggcagcc							
	ccgtctttcc							
	ctcccagct							
	ccccaccctg							
	ggtgagggga							
	tcctagagga							
	tcccagcggc							
	geggetgeet							
	cagtcctgcc							
aaagcccctt	cccatggtgg	agececteag	ggaggtgcgg	gggga	cc736	1736	1736	1736

ro

gag ggg gct gag gct gca ggt gac ccc agc cag ccc cttt784 1784 1784 1784 Glu Gly Ala Glu Ala Ala Gly Asp Pro Ser Gln Pro &rPh

10

5

agg gcg acc att gac gag gtg gag acg gac gtg gtg £tgc832 1832 1832 1832 Arg Ala Thr Ile Asp Glu Val Glu Thr Asp Val Val QeAl

20 25

								tgc								1880
Lys 35	Leu	Asp	Lys	Leu	Val 40	Lys	Leu	Cys	Ser	G1y 45	Met	Val	Glu	Ala	50	
aag	gcc	tac	gtc	agc	acc	agc	agg	ctt	ttc	gtg	agc	ggc	gtc	cgc	gac	1928
Lys	Ala	Tyr	Val		Thr	Ser	Arg	Leu		Val	Ser	Gly	Val		Asp	
				55					60					65		
								acc								1976
Leu	Ser	Gln		Cys	Gln	Gly	Asp	Thr	Val	Ile	Ser	Glu	_	Leu	Gln	
			70					75					80		•	
agg	ttc	gct	gac	agc	cta	cag	gag	gtg	gtg	aac	tac	cac	atg	atc	ctg	2024
Arg	Phe	Ala	Asp	Ser	Leu	Gln	Glu	Val	Val	Asn	Tyr		Met	Ile	Leu	
		85					90					95				
								cgg								2072
Phe	Asp	Gln	Ala	Gln	Arg		Val	Arg	Gln	Gln		Gln	Ser	Phe	Val	
	100					105					110					
								gag								2120
Lys	Glu	Asp	Val	Arg		Phe	Lys	Glu	Thr		Lys	Gln	Phe	Asp		
115					120					125					130	
								ctg								2168
Val	Arg	Glu	Asp	Leu	Glu	Leu	Ser	Leu		Arg	Asn	Ala	Gln		Pro	
				135					140					145		
								gaa								2216
Arg	His	Arg	Pro	His	Glu	Val	Glu	Glu	Ala	Thr	Gly	Ala			Leu	
			150					155					160			
acc	agg	aag	tgc	ttc	cgc	cac	ctg	gca	ctg	gac	tat	gtg	ctc	cag	atc	2264
Thr	Arg	Lys	Cys	Phe	Arg	His	Leu	Ala	Leu	Asp	Tyr	Val	Leu	Gln	Ile	
		165					170					175				

		cag Gln								2312
		cac His								2360
_		ctg Leu		Pro						2408
cag GIn		atc Ile 230								2456
		atc Ile								2504
		gtg Val								2552
	Gly	ctc								2600
		ttc Phe								2648
		gcc Ala 310	Leu							2696

											gag Glu		ctg Leu	2744
											aag Lys		cgg Arg	2792
											gcc Ala			2840
	_		_	-	_		_				aca Thr	-		2888
_		_	-	-		_		-			gag Glu 400	_		2936
											gcc Ala			2984
											gcc Ala			3032
											cac His	Arg		3080
-			His	-				Arg			gac Asp			3128

						tgt Cys 475				3176
						gag Glu				3224
						aag Lys				3272
						aag Lys				3320
						cag Gln				3368
						cgc Arg 555		Leu		3416
_		_	Val			tca Ser				3464
	_	_	_			ccc Pro				3512
						ggg Gly				3560

_		gag Glu											3608
		ctg Leu 630											3656
		gcg Ala											3704
		gcc Ala			Trp								3752
		gtg Val											3800
		caa Gln		Gly				Gln					3848
		ctg Leu 710	His				Leu				Gln	gtt Val	3896
		Leu				. Asp				Asp		gag Glu	3944
	Asp	ccg Pro			Ala				Asn			atc Ile	3992

gtg aca etg etc egt etg geg ege atg geg gag gaa atg ege gag gec	4040
Val Thr Leu Leu Arg Leu Ala Arg Met Ala Glu Glu Met Arg Glu Ala	
770	
755 760 765 770	
the second secon	4088
gag gct gcc cct ggt ccc ccg ggc gcc ctg gcg ggc agc ccc acg gag	1000
Glu Ala Ala Pro Gly Pro Pro Gly Ala Leu Ala Gly Ser Pro Thr Glu 775 780 785	
775 780 785	
the standard of the standard o	4136
ctc cag ttc cgc agg tgt atc cag gag ttc atc agc ctc cac ctg gaa	4100
Leu Gln Phe Arg Arg Cys Ile Gln Glu Phe Ile Ser Leu His Leu Glu	
790 795 800	
	4192
gag agc tagggccggg caggccgggc agctgccacc ccgcccggcc cgacgccccg	4132
Glu Ser	
and the second s	a 4252
catgeceega agtecetgge geccaeeegg eegeggeeet gegtgtgace egegggteg	
tacctggcag ccccagtgct ggggcgccgc ggccctgctc gcccaggagg agagcgagg	
ccccacactg agtetettga ageeteacgt ttecetgggg gggtgetgea tegtegggt	
teceteacee cacetgggga acetetgtet teaggteace cetttteagg ggeetgggt	
geteatgtea caagecactt ttaaggeeeg tgteacetgt gteeetgtgt ceteaggge	~ 4559
tgtgttactt cgtgccccac ttctgcccag aacactgacc tgttagctgg ctccctcct	
cacaccccag agectectee cagggeagaa agggtggeee atecagggaa ccaacgagt	
cctcacttag tgaccccagc atccaggctg gcgtcgcggg tgctgggggg gaggggctc	
ggcctggtc ctcagccctg gctggacgcg ggcgtcccaa ggccacgtgg ctggccacg	
aggtcccegt gccagacagc cccagccgca tcccggcctc ctccggaggc accttctcc	
ggtactcggc ccagagcctg cgcataaagc cactttgcca ctttgcagcc ctcatctca	
gttctttgta gcggaccgag tgggtttgct ataggcctcg tctgactttg tcttgcgtc	
tttctctgtg gactcttgag gacgcctgag ccccagccct gcccctgacc agcctccc	
ttgggtccag gggtctttcg gctcatattg cagggcctgc caatgccttc acgcaccc	
tecceaaagg tgeeeggeag ggaggeaggg ceteceecae teagegeagg teaggetag	ag 5092
gccagtcggc tggtcactat gcaatgctgc cctggggagg ctccctgagg gcacagtgg	
cgctggaccc ggcccccaa ctctcttgcc tgctgcctgt gaccctgaag aacagaat	
attettgece etetecetgt gtgagettgg eccegeetet tgeceeagge ecetgetg	
gggteteace ecceacect egetttgaat aaageacttg egeceac	5319

<210> 22 <211> 6992

<21	2> D	NA														
<21	3> H	omo	sapi	ens												
<22	0>															
<22	1> C	DS														
<22	2> (106)	(1	365)												
<40	0> 2	2														
gca	gcgg	cca	aggc	ggca	ca c	cgga	gcct	c cg	aggc	gagg	ggc	aagt	ggg	cgaa	gggag	g 60
ggg	gacg	acg	gctg	ctgc	cg c	agca	gctg	a ag	gcca	agga	att	ga a	ag g	gc t	gt ag	g 117
												L	ys G	ly C	ys Ar	g
													1			
									•							
ggg	agg	cag	tgc	gag	cca	gcc	ccg	act	gct	cct	cct	ctt	cct	cct	cct	165
Gly	Arg	Gln	Cys	Glu	Pro	Ala	Pro	Thr	Ala	Pro	Pro	Leu	Pro	Pro	Pro	
5					10					15					20	
cct	cca	aac	tcg	cga	gcc	cca	gag	ctc	gct	cag	ccg	ccg	gga	gca	ccc	213
Pro	Pro	Asn	Ser	Arg	Ala	Pro	Glu	Leu	Ala	Gln	Pro	Pro	Gly	Ala	Pro	
				25					30					35		
aga	ggg	acg	gga	ggc	agc	cgc	gca	gcc	ccg	agc	tgg	gca	gtg	tcc	cca	261
Arg	Gly	Thr	Gly	Gly	Ser	Arg	Ala	Ala	Pro	Ser	Trp	Ala	Val	Ser	Pro	
			40					45					50			
gcc	gcc	atg	gat	agc	gac	gac	gag	atg	gtg	gag	gag	gcg	gtg	gaa	ggg	309
Ala	Ala	Met	Asp	Ser	Asp	Asp	Glu	Met	Val	Glu	Glu	Ala	Val	Glu	Gly	
		55					60					65				
cac	ctg	gac	gat	gac	gga	tta	ccg	cac	ggg	ttc	tgc	aca	gtc	acc	tac	357
His	Leu	Asp	Asp	Asp	Gly	Leu	Pro	His	Gly	Phe	Cys	Thr	Val	Thr	Tyr	
	70					75					80					

cc	tcc	aca	gac	aga	ttt	gag	ggg	aac	ttt	gtt	cac	gga	gaa	aag	aac	405
Ser	Ser	Thr	Asp	Arg	Phe	Glu	Gly	Asn	Phe	Val	His	Gly	Glu	Lys.	Asn	
85					90					95					100	
gga	cgg	ggg	aag	ttc	ttc	ttc	ttt	gat	ggc	agc	acc	ctg	gag	ggg	tat	453
ly	Arg	Gly	Lys	Phe	Phe	Phe	Phe	Asp	Gly	Ser	Thr	Leu	Glu	Gly	Tyr	
				105					110					115		
					ttg											501
ľyr	Val	Asp	Asp	Ala	Leu	Gln	Gly	Gln	Gly	Val	Tyr	Thr	Tyr	Glu	Asp	
			120					125					130			
				•												- 40
					ggc											549
Gly	Gly		Leu	Gln	Gly	Thr		Vai	Asp	Gly	Glu		Asn	Gly	Pro	
		135					140					145				, .
									-+-	٠.٠	++-	000	aaa	207	tat	597
					aca											ופט
Ala	150	GIU	ıyr	ASP	Thr	155	GIY	M.R	Leu	116	160	nys	uıy	um	131	
	150					100					100					
999	øst.	880	att	cet.	cat	gga	ete	tgc	tee	ata	tat	tac	cca	gat	gga	645
															Gly	
165				0	170				-	175		•			180	
gga	agc	ctt	gta	gga	gaa	gta	aat	gaa	gat	ggg	gag	atg	act	gga	gag	693
					Glu	•										
				185					190					195		
aag	ata	gcc	tat	gtg	tac	cct	gat	gag	agg	acc	gca	ctt	tat	ggg	aaa	741
Lys	Ile	Ala	Tyr	Val	Tyr	Pro	Asp	Glu	Arg	Thr	Ala	Leu	Tyr	Gly	Lys	
			200					205					210			
					atg											789
Phe	Ile	Asp	Gly	Glu	Met	Ile	Glu	Gly	Lys	Leu	Ala		Leu	Met	Ser	
•		215					220					225				

act											837
tac Tyr 245											885
					gaa Glu						933
					ctt Leu						981
					aat Asn 300						1029
					ctt Leu						1077
				Val	cct Pro						1125
			Gly		aag Lys		His			Asn	1173
-		Met			cac	Arg			Lys		1221

atc cgc acc ctg aga gca gtg gag gcc gat gaa gag ctc acc gtt gcc 1269

Ile Arg Thr Leu Arg Ala Val Glu Ala Asp Glu Glu Leu Thr Val Ala
375 380 385

tat ggc tat gac cac agc ccc ccc ggg aag agt ggg cct gaa gcc cct 1317

Tyr Gly Tyr Asp His Ser Pro Pro Gly Lys Ser Gly Pro Glu Ala Pro
390 395 400

gag tgg tac cag gtg gag ctg aag gcc ttc cag gcc acc cag caa aag 1365 Glu Trp Tyr Gln Val Glu Leu Lys Ala Phe Gln Ala Thr Gln Gln Lys 405 410 415 420

tgaaaggcct ggctttgggg ttcagagacc tggaatagaa acttggatct atgcactacg 1425 tttatctgac aatgggacaa ccagggactg ctcatgctgt gacgtcacat cctctcacca 1485 tgcgttagca acgactttct cgcatactaa ctaggtttga ctgtattact cataccagat 1545 ttaaaattag ctagcettge aacaaegtee tactgagagg tattgtegag catttgacat 1605 aagacagcgt gatgttcttt ggtggttcaa gtctaaatct gtaccacatt cggagatgcc 1665 aaatgattag actgaaacag ggaaacgggg tttttcagtc atttttagtc agtggttttt 1725 ccatagtgct tttttcctat ggccagtgca aattgtgtta gcacacttgc atatgtgccg 1785 tattaagggt tgacaattac tacatcttta ttctctaaat gtagtataat ttgcctttta 1845 acctttgatc tgtatcttgc aatagaatgg ctttggtttt tttcttagta aataggagcc 1905 cacttetaaa gteattteae eecteageee tattetettt ettagataee etttacaaga 1965 gaaaacttcc aaatggattt ttgcatcaat agcagtgtgt aggtctctct ggttctttct 2025 atatcatcat tttattatta tgtcctaata taaagtactg gctcataggg ccagggtatt 2085 attatagaat attattctcg catgtaaaca aagatatctt tgctttaaga tgtgagaaga 2145 aatgaattta ctttgtttgc attaagttat ggaagagttg taatatatac tttaagaaag 2205 aagagaagaa aactagtato totaagoggt aactatggca attttgcaat attttcagta 2265 gcttgtggca cagtgcattg aattcaaaag tcaaacagca aatttgaatt ctaacagaat 2385 tcaaaaaaaa attttttag tcagtactac taaggcagac acactgatta ctaggtacaa 2445 atcaaacctt gatgctaaaa ctcttcatca ttgtaatttc aaagcactta cctgcttcaa 2505 aacattgtaa actaagactg aacacctgta tagtttaaaa gcaacactat caatagcatt 2565 tcagccattt tgccagccat gtgtaatcac aactgcagaa ataaggagaa aacccctgtt 2625 tttttagttt agctaattag atctgtaaca tcactgggat tgctctgaat gaatcctgag 2685 agttttgttt tttataagca ccctcaccac atgccatagc tttgtctctt ttagacacct 2745 cgatgcagcg gctggaagga ctggagagca gctgttgtgc tgatctgtag ctgtcagctg 2805

tgattcctgt	cacctgagtc	agtttggtct	ggaaagcgaa	ggccttccaa	gctgtagcag	2865
atagtgagct						
aaggaagttt						
cttaatccca						
			cctagagcac			
taggtggcag	tggtttcagg	gagatccagt	tggatccctg	cttgaaagct	taagccaatg	3165
gttcacccat	gagaggaagt	tgtcagtgct	tccaggaaga	ttgcccacca	aaggaactga	3225
atagtttta	gatttaaagg	caccaggata	gggtcactct	tactctgtag	aaagagaccg	3285
ttctatacac	tgtgacggat	gggccagggc	ctctggactt	gcattctgat	aggtgcttta	3345
atttaaatgt	gcccaaaggg	agtgactgtc	ttcaggagaa	agatggcttg	cattaacctc	3405
			aatgcggtca			
			tttcattcct			
cctggctgca	gtggggtaca	atttacgtcc	taagtggggg	ctactctaat	tatcccattc	3585
			ggaattgaag			
ctgctaatca	gttcttcaga	tgagatattg	aatggtaaca	ctctgagctt	aaaactcagc	3705
			ggaagcaatg			
			ctgtgtcttc			
			gagaacgcct			
gccccagctg	ccctctcctg	ttccctgttc	caagtcccct	gcactgacct	ttcttgagtc	3945
			tcctcatctg			
			ttccccacco			
			ggaatcggag			
			. gtggaggtto			
			taaacgcaag			
gtattttct	actttacato	tgctggggaa	ggaaatgtgt	caggaagccg	ctgcatctgg	4305
tcatttcatc	gcatcagaat	cacagcagac	gtggaagatt	ccatgtggtg	gggaataaag	4305
			gggagcctat			
tctcaaggag	attcactcag	g agctgtctca	gtccaactco	tgcatgacca	gatetteeet	4545
			t tgtgttagae			
			a atggactaac			
			a aaaagaaago			
tgtagtacct	t attcttatt	t taacttgcti	t catccttgat	t ctacctgaga	a cactaagaag	4725
gaaattagti	t ttccaagago	c tctttgaaco	tgtctaggac	tgtagttaaa	a cctatttgcc	4785
ctatggggg	t tcttcacac	t cgaaaaacta	a tttccttate	c accaacgaco	cacccagaaa	4845
ggccaatga	g gccaaatgt	a acaattttt	a acatttaaa	t ataactatte	a aaattgcati	4905
aattgtgaa	c agtgaatta	a agggttgtc	t tctccagga	g acagtatgte	g gcacttttc	3 4965

taaatttcat	ttaatatata	aaaatttaaa	tcactcactg	caacatgcat	ttaaaatctt	5025
ccaagaaggt	agaggtatca	ttttctgttt	tgctttgttt	taaaacagtt	gcctcaagct	5085
tctgtcttaa	gagtagtgac	ttagaatcca	gatatctttt	gttttagaaa	aacaagcaaa	5145
actatgttgc	aagactgaca	gttgtaatgt	ttatttgcca	cagatcaaag	gttcacaaag	5205
tatatcaaat	ttacatctac	ttggggtacc	ttgatagatt	attattgttt	ttcttttatc	5265
tttcccttca	ggaatttgga	aactcgttgt	cactttttt	aattttaaaa	atactaaatt	5325
gtaatagttt	tcttttgcca	aatgtgtgcg	tacatattca	aagcaatgaa	actatttcaa	5385
gccatacaac	cacaggggtg	ggaacccttt	tcacaaattt	taatgtgttt	gtatgtaaat	5445
agatgtttgt	atgaaatatt	ttcatgatag	aatgaatata	tttaaatgaa	gttgaattat	5505
tccagtgcta	cttaaacaca	ttacaaaaat	tttggtgaga	attatctgag	tctattgaga	5565
tgtaatgcag	atcaattttg	attttaaaa	atcaaaagcc	tacaataact	ctgactctca	5625
gcaacttcct	cggcgttgtt	gcacctgacg	tggagagagc	tcgtaggctt	cccagtgcc	5685
tcagccgctt	cctggtggaa	gttaggtgct	aatggaggtg	tgttcacctt	ttagtgatat	5745
cactgcaggc	ctttgagggg	cctgagagtg	aatcagaggc	attagagaca	ccggtgcagt	5805
tatctggagc	acaatttctt	tgcagggcag	cagaatcaga	agccagactt	ggccatgtga	5865
acctcgaaac	tcggtttccc	ggccgccatc	aaccgccacc	cttactgcct	agtcacacac	5925
gtcagggagg	ctgccctcag	tggagttggg	gttgagaccc	cagggtggga	cttcacagtt	5985
ttgccagcaa	. tctctacctt	ctgacttctg	cctcgcagag	aggaaggaga	ggggagcatc	6045
tggcaagggg	cccatttctc	agcacagtac	atttcctgtc	tcagctctgg	aagactatgc	6105
acccaagcac	caaacttcca	accagagaga	gagacgtcct	ccgataacaa	aaatccttgc	6165
ttcctctgtc	tgtgacttta	cacacagttg	ttcaaagttg	ttaaatgtca	agagtcaatc	6225
acatccctag	gacatacctc	ccaactctcc	tgactcttat	gttattgaaa	aaacaaacaa	6285
acaaaaacto	ctttatgatg	atattcaact	tgagtggggt	ttttttcca	ctttggtcct	6345
ggatataatg	g aaatgataca	. tattaggata	aattttcact	gtgtatagta	gcaatacgaa	6405
cacacatgc	aatgtatcaa	. catatctact	tggttacatt	ttggtttatg	ataattaacc	6465
ttgattcatg	g tattgggaag	ctacagggac	tacgtaatac	ctgcttatca	cataggaaaa	6525
ttatgtccat	t gattctgago	tcccttcttc	aaaagtttcc	tcctgggtgt	tctatgttct	6585
ctctttatco	tgaaatacat	ttattaggtt	gtgaggtatg	ttgaagaagt	agaagccagg	6645
ggtatgctt	t cagcatttat	tgcaaccaaa	agttaacccc	atcacggtta	acgagcatct	6705
ttggtctct	t gtggaatttg	aactaaaact	atgagcctta	ttcaatatct	ataattctat	6765
gatttttt	a aattatggga	aattaatgaa	. agatgtttac	atgaataatg	tttgccctta	6825
ctgtgttat	g aatgagtttt	ttgtagtgtg	tctgggtgca	tgatgcaaga	gagtaggaaa	6885
aatgtttct	g aaacaaaact	tgacaaatat	ttgtaatgaa	agtaaattta	aagattgcta	6945
taattgcgc	t atagaaacaa	tgcaagtatt	aaacaaaata	tacaatc		6992

<210)> 23	3						•								
<211	> 78	358														
<212	2> D1	ΝA					٠									
<213	3> Ho	omo s	sapi	ens												
															•	
<220)>														•	
<221	> CI	20			•											
<222	2> (1	173).	(4	663)												
<400)> 23	3														
			gtgaa	acag	tg a	ccata	actg	g ta	taca	acac	tat	ggga	cct	ggca	tttttg	60
															aaacac	
taat	tctga	atc t	tcag	aagt	gg c	tgate	egtg	g ca	ggat	gtgt	cga	cgat	gat	ga t	gg caa	178
														T	rp Gln	
															1	
								-								
														tgg -		226
Glu	Ser		Met	Ser	Glu	Phe		Pro	Thr	Thr	Ser		Trp	Trp	Asp	
		5					10					15				
tat	cte	gga.	cce	ลฮล	ลฮฮ	ลลล	agg	gcc	agt	gtg	gga	ttg	gaa	agt	ctt	274
														Ser		
	20	·		J		25					30					
gtt	tgt	gca	acc	gct	tcg	tgc	gcc	cga	gtg	ctg	acg	agt	ttt	cac	ttg	322
Val	Cys	Ala	Thr	Ala	Ser	Cys	Ala	Arg	Val	Leu	Thr	Ser	Phe	His	Leu	
35					40					45					50	
														gtg		370
Asp	His	Thr	Ser		Leu	Ser	Thr	Ser		Phe	Gly	Gly	Arg	Val	Val	
				55					60					65		
a a +	aat	gan	cac	+++	ctc	tac	t.gg	ឧ	g a	øŧŧ	age	ርድቦ	tee	ctg	gag	418
														Leu		
غلابته		4401	4440									0				

75

80

70

gat	tgt	gtg	gaa	tgt	aag	atg	cac	att	gtg	gag	cag	act	gaa	ttt	att	466
Asp	Cys	Val	Glu	Cys	Lys	Met	His	Ile	Val	Glu	Gln	Thr	Glu	Phe	Ile	
		85					90					95				
gat	gat	cag	act	ttt	caa	cct	cat	cga	agc	acg	gcc	ctg	cag	ccc	tat	514
Asp	Asp	Gln	Thr	Phe	Gln	Pro	His	Arg	Ser	Thr	Ala	Leu	Gln	Pro	Tyr	
	100					105					110					
atc	aag	aga	gct	gct	gcg	acc	aag	ctt	gca	tca	gct	gaa	aaa	ctc	atg	562
Ile	Lys	Arg	Ala	Ala	Ala	Thr	Lys	Leu	Ala	Ser	Ala	Glu	Lys	Leu	Met	
115					120					125					130	
tac	ttt	tgc	act	gac	cag	ctg	ggg	ctg	gag	cag	gac	ttt	gag	cag	aaa	610
Tyr	Phe	Cys	Thr	Asp	Gln	Leu	Gly	Leu	Glu	Gln	Asp	Phe	Glu	Gln	Lys	
				135					140					145		
				•												
caa	atg	cca	gac	gga	aag	ctg	ctg	gtt	gat	ggt	ttt	ctt	ctt	ggt	att	658
Gln	Met	Pro	Asp	Gly	Lys	Leu	Leu	Val	Asp	Gly	Phe	Leu	Leu	Gly	Ile	
			150					155					160			
	gtt															706
Asp	Val	Ser	Arg	Gly	Met	Asn	Arg	Asn	Phe	Asp	Asp	Gln	Leu	Lys	Phe	
		165					170					175				
	tcc													_	_	754
Val	Ser	Asn	Leu	Tyr	Asn	Gln	Leu	Ala	Lys	Thr	Lys	Lys	Pro	Ile	Val	
	180					185					190					
							•									
	gtc															802
Val	Val	Leu	Thr	Lys	Cys	Asp	Glu	Gly	Val		Arg	Tyr	Ile	Arg		
195					200					205					210	
	cat															850
Ala	His	Thr	Phe	Ala	Leu	Ser	Lys	Lys			Gln	Val	Val		Thr	
				215					220					225		

					ttc Phe			898
					atc Ile			946
					aca Thr 270			994
					cac His			1042
					gaa Glu			1090
				-	ctg Leu			1138
					agg Arg			1186
			Phe		ata Ile 350			1234
Ile					aag Lys			1282

					aag Lys								1330
					att Ile						•		1378
					gtc Val								1426
					gaa Glu								1474
					act Thr 440								1522
-					ttt Phe								1570
	-			Tyr	atg Met			Gly					1618
			Ala		gaa Glu		Gln				Glu	tca Ser	1666
•	_	Phe		_	ctg Leu	Leu				Ser		aag Lys	1714

atg Met 515										cag Gln				1762
										att Ile				1810
										ccc Pro				1858
_	 -									tct Ser				1906
						Asn				gac Asp 590				1954
					Leu					ctt Leu				2002
				Ala					Asp	gac Asp			Ile	2050
			Tyr					Arg		ata Ile		Asn		2098
		Val					Thr			ttt Phe	Pro		ggc	2146

Cys			aat Asn						2194
			aga Arg 680						2242
		Leu	ctt Leu						2290
			ctg Leu						2338
			tgt Cys						2386
			att Ile						2434
			aag Lys 760						2482
			gct Ala						2530
			ttt Phe						2578

					tct Ser						2626
		_			gga Gly 825				_	 _	 2674
					tcc Ser					_	 2722
					tat Tyr						2770
_		•	_		tgt Cys	_					2818
	_	_			ggc Gly						2866
Ser					gag Glu 905						2914
					ccc Pro						 2962
					aaa Lys		 	_			 3010

gag Glu																3058
					tcc Ser											3106
					gaa Glu											3154
				Ser	ctg Leu 1000				Ser					Lys		3202
			Leu		Gly			Gly					Met			3250
		Ser		Leu	aac Asn		Lys		Pro			Val		Pro	aag Lys	3298
			His			Ile		Lys			Leu		Tyr		gac Asp	3346
Gln		His			Gly		Arg			Val		Ser			tgg Trp	3394
	Pro					Asp			Asp		Ala				gat Asp 1090	3442

gct gtg gtg	aag cca	agg aa	t gaa	gaa	gaa	aac	ata	tac	tcc	gtg	ccc	3490
Ala Val Val												
	1095			1	100				1	105		
cat gac agc	acc caa	ggc as	a atc	atc	acc	att	cgg	aat	atc	aac	aaa	3538
His Asp Ser												
_	1110		1	1115				1	120			
gcc cag tcc	aac ggc	agc gg	g aat	ggt	tct	gac	agt	gaa	atg	gac	acc	3586
Ala Gln Ser	Asn Gly	Ser G	y Asn	Gly	Ser	Asp	Ser	Glu	Met	Asp	Thr	
1125			1130				1	135				
agc tct cta	gag cga	ggg ca	c aag	gtt	tcc	atc	gtg	agc	aag	cca	gtg	3634
Ser Ser Leu	Glu Arg	Gly A	g Lys	Val	Ser	Ile	Val	Ser	Lys	Pro	Val	
1140		114	15			1	1150					
	•	,										
ctg tac agg	acg aga	. tgc a	c cgg	ctg	ggg	cgg	ttt	gct	agt	tac	cgg	3682
Leu Tyr Arg	Thr Arg	Cys Tl	r Arg	Leu	Glv	Arg	Phe	Ala	Ser	Tyr	Arg	
					41,	0						
1155		1160		200		165					1170	
1155		1160			. 1	165				•	1170	
1155 acc agc tto	e ago gte	1160 ggg a	gt gat	gat	gag	165 ctg	ggg	ccc	atc	cgg	1170 aag	3730
1155	e ago gte	1160 ggg a	gt gat	gat	gag	165 ctg	ggg	ccc	atc Ile	cgg Arg	1170 aag	3730
1155 acc agc tto	e ago gte	1160 ggg a Gly S	gt gat	gat Asp	gag	165 ctg	ggg	ccc	atc Ile	cgg	1170 aag	3730
acc agc tto Thr Ser Phe	e ago gtg e Ser Val 1175	1160 ggg a Gly S	gt gat er Asp	gat Asp	gag Glu 1180	ctg Leu	ggg Gly	ccc Pro	atc Ile	cgg Arg 1185	aag Lys	
acc agc tto Thr Ser Phe	e agc gtg e Ser Val 1175	ggg ag Gly S	gt gat er Asp ec cag	gat Asp	gag Glu 1180 tat	ctg Leu	ggg Gly ggg	ccc Pro	atc Ile	cgg Arg 1185 gct	aag Lys gtc	3730 3778
acc agc tto Thr Ser Phe	e agc gtg e Ser Val 1175	ggg ag Gly S	gt gat er Asp ec cag er Gln	gat Asp ggt Gly	gag Glu 1180 tat	ctg Leu	ggg Gly ggg	ccc Pro gac Asp	atc Ile aat Asn	cgg Arg 1185 gct	aag Lys gtc	
acc agc tto Thr Ser Phe	e agc gtg e Ser Val 1175	ggg ag Gly S	gt gat er Asp ec cag er Gln	gat Asp	gag Glu 1180 tat	ctg Leu	ggg Gly ggg	ccc Pro gac Asp	atc Ile	cgg Arg 1185 gct	aag Lys gtc	
acc agc tto Thr Ser Phe aaa gag gag Lys Glu Glu	e agc gtg e Ser Val 1175 g gat cag n Asp Glr 1190	ggg a Gly S gga t	gt gat er Asp ec cag er Gln	gat Asp ggt Gly 1195	gag Glu 1180 tat Tyr	ctg Leu aaa Lys	ggg Gly ggg Gly	ccc Pro gac Asp	atc Ile aat Asn 1200	cgg Arg 1185 gct Ala	aag Lys gtc Val	3778
acc agc tto Thr Ser Phe aaa gag gag Lys Glu Glu att cca tac	e agc gtg e Ser Val 1175 g gat cag n Asp Glr 1190	ggg a Gly S gca t Ala S	gt gat er Asp ec cag er Gln aa gac	gat Asp ggt Gly 1195 ccg	gag Glu 1180 tat Tyr	ctg Leu aaa Lys	ggg Gly ggg Gly	ccc Pro gac Asp	atc Ile aat Asn 1200	cgg Arg 1185 gct Ala	aag Lys gtc Val	3778 3826
acc agc tto Thr Ser Phe aaa gag gag Lys Glu Glu	e agc gtg e Ser Val 1175 g gat cag n Asp Glr 1190	ggg a Gly S gca t Ala S	gt gat er Asp ec cag er Gln aa gac lu Asp	gat Asp ggt Gly 1195 ccg Pro	gag Glu 1180 tat Tyr	ctg Leu aaa Lys	ggg Gly ggg Gly agg	ccc Pro gac Asp	atc Ile aat Asn 1200	cgg Arg 1185 gct Ala	aag Lys gtc Val	3778 3826
acc agc tto Thr Ser Phe aaa gag gag Lys Glu Glu att cca tac	e agc gtg e Ser Val 1175 g gat cag 1 Asp Glr 1190 e gaa acc	ggg a Gly S gca t Ala S	gt gat er Asp ec cag er Gln aa gac	gat Asp ggt Gly 1195 ccg Pro	gag Glu 1180 tat Tyr	ctg Leu aaa Lys	ggg Gly ggg Gly agg	ccc Pro gac Asp	atc Ile aat Asn 1200	cgg Arg 1185 gct Ala	aag Lys gtc Val	3778 3826
acc agc tto Thr Ser Phe aaa gag gag Lys Glu Glu att cca tac Ile Pro Tyr 1208	e agc gtg e Ser Val 1175 g gat cag n Asp Glr 1190 e gaa aca	ggg ag ggg ag gga ta Ala S	gt gat er Asp ec cag er Gln aa gac lu Asp 1210	gat Asp ggt Gly 1195 ccg Pro	gag Glu 1180 tat Tyr	ctg Leu aaa Lys agg Arg	ggg Gly ggg Gly agg	ccc Pro gac Asp aat Asn	atc Ile aat Asn 1200 att Ile	cgg Arg 1185 gct Ala ctt Leu	aag Lys gtc Val cgc Arg	3778 3826
acc agc tto Thr Ser Phe aaa gag gag Lys Glu Glu att cca tac Ile Pro Tyr 1200	e agc gtg e Ser Val 1175 g gat cag n Asp Glr 1190 e gaa aca c Glu Thr	ggg a Gly S gga t Ala S a gac g	gt gat er Asp ec cag er Gln aa gac lu Asp 1210 ag aaa	gat Asp ggt Gly 1195 ccg Pro	gag Glu 1180 tat Tyr cgg Arg	ctg Leu aaa Lys agg Arg	ggg Gly ggg Gly agg Arg	ccc Pro gac Asp aat Asn 1215	atc Ile aat Asn 1200 att Ile	cgg Arg 1185 gct Ala ctt Leu	aag Lys gtc Val cgc Arg	3778 3826
acc agc tto Thr Ser Phe aaa gag gag Lys Glu Glu att cca tac Ile Pro Tyr 1208	e agc gtg e Ser Val 1175 g gat cag n Asp Glr 1190 e gaa aca c Glu Thr	ggg a Gly S gga t Ala S a gac g	gt gat er Asp ec cag er Gln aa gac lu Asp 1210 ag aaa	gat Asp ggt Gly 1195 ccg Pro	gag Glu 1180 tat Tyr cgg Arg	ctg Leu aaa Lys agg Arg	ggg Gly ggg Gly agg Arg	ccc Pro gac Asp aat Asn 1215	atc Ile aat Asn 1200 att Ile	cgg Arg 1185 gct Ala ctt Leu	aag Lys gtc Val cgc Arg	3778 3826
acc agc tto Thr Ser Phe aaa gag gag Lys Glu Glu att cca tac Ile Pro Tyr 1200	e agc gtg e Ser Val 1175 g gat cag n Asp Glr 1190 e gaa aca c Glu Thr	ggg a Gly S gga t Ala S a gac g	et gat er Asp ec cag er Gln aa gac lu Asp 1210 ag aaa	gat Asp ggt Gly 1195 ccg Pro	gag Glu 1180 tat Tyr cgg Arg	ctg Leu aaa Lys agg Arg	ggg Gly ggg Gly agg Arg	ccc Pro gac Asp aat Asn 1215	atc Ile aat Asn 1200 att Ile	cgg Arg 1185 gct Ala ctt Leu	aag Lys gtc Val cgc Arg	3778 3826

			gca		•											3922
He 1235		Lys	Ala		Trp 240	GIU	Ser	Asn		Pne 1245	GLY	vai	rro		ınr 1250	
1230	ı			,	240					1230				,	1200	
act	gtc	gtg	act	cca	gag	aag	ccg	atc	ccc	att	ttt	att	gaa	aga	tgt	3970
			Thr													
			1	1255				1	1260				.:	1265		
			att													4018
Ile	Glu		Ile	Glu	Ala	Thr			Ser	Thr	Glu			Tyr	Arg	
			1270					1275				-	1280			
at a	000	aaa	aac	990	tot	go g	ato	50	agt	ctø	CSE	ឧទឧ	റമ്	ttt	eat.	4066
			Asn													2000
101		1285		D , 0	•		1290		-			1295			•	
	,															
caa	gac	cac	aac	ctg	gac	ctg	gca	gag	aaa	gac	ttt	acg	gtg	aat	acc	4114
Gln	Asp	His	Asn	Leu	Asp	Leu	Ala	Glu	Lys	Asp	Phe	Thr	Val	Asn	Thr	
1	300					1305					1310					
															ctg	4162
		Gly	Ala				Phe	Phe			Leu	Pro	Asp			
1315)			1	1320					1325					1330	
at a	cca	tat	aac	ato	റമർ	atc	gan	ttø	øtø	gaa	gca	cac	ลลล	atc	aac	4210
			Asn													
141	110	*J,*		1335	V				1340					1345		
٠																
gac	cgg	gag	cag	aag	ttg	cat	gcc	ctt	aag	gag	gta	tta	aag	aaa	ttt	4258
Asp	Arg	Glu	Gln	Lys	Leu	His	Ala	Leu	Lys	Glu	Val	Leu	Lys	Lys	Phe	
			1350					1355					1360			
			aac													4306
Pro			Asn	His	Glu			Lys	Tyr	Val			His	Leu	Asn	
		1365					1370					1375				

aag	gtc	agc	cac	aac	aac	aag	gtg	aat	ctc	atg	acc	agc	gag	aac	ctc	4354
Lys	Val	Ser	His	Asn	Asn	Lys	Val	Asn	Leu	Met	Thr	Ser	Glu	Asn	Leu	
1	380				1	385				1	1390					
tcc	atc	tgc	ttc	tgg	ccc	acc	ttg	atg	aga	cct	gat	ttc	agc	act	atg	4402
Ser	Ile	Cys	Phe	Trp	Pro	Thr	Leu	Met	Arg	Pro	Asp	Phe	Ser	Thr	Met	
1395					400					405					1410	
gac	gcc	ctc	aca	gcc	acg	cgc	acc	tac	cag	aca	atc	att	gaa	ctc	ttt	4450
Asp	Ala	Leu	Thr	Ala	Thr	Arg	Thr	Tyr	Gln	Thr	Ile	Ile	Glu	Leu	Phe	
				1415					1420					1425		
atc	cag	cag	tgc	ccc	ttc	ttc	ttc	tac	aat	cgg	ccc	atc	acc	gag	ccc	4498
Ile	Gln	Gln	Cys	Pro	Phe	Phe	Phe	Tyr	Asn	Arg	Pro	Ile	Thr	Glu	Pro	
,			1430					1435					1440			
				•												
ccc	ggc	gcc	agg	ccc	agc	tcc	ccc	tct	gcc	gtg	gct	tcc	acc	gtc	ccc	4546
Pro	Gly	Ala	Arg	Pro	Ser	Ser	Pro	Ser	Ala	Val	Ala	Ser	Thr	Val	Pro	
		1445					1450					1455				
		1445														
	ctc	act	tec	acg	cct	gtc	1450 aca	agt	cag	ccg	tcg	1455 ccc	cca	cag	tcg	4594
	ctc	act	tec	acg	cct	gtc	1450 aca	agt	cag	ccg Pro	tcg Ser	ccc Pro	cca	cag		4594
Phe	ctc	act Thr	tec	acg	cct Pro	gtc	1450 aca Thr	agt	cag	ccg Pro	tcg	ccc Pro	cca	cag	tcg	4594
Phe	ctc Leu 1460	act Thr	tcc Ser	acg Thr	cct Pro	gtc Val 1465	aca Thr	agt Ser	cag Gln	ccg Pro	tcg Ser 1470	ccc Pro	cca Pro	cag Gln	tcg Ser	
Phe	ctc Leu 1460 cca	act Thr	tcc Ser	acg Thr	cct Pro	gtc Val 1465	aca Thr	agt Ser	cag Gln cag	ccg Pro	tcg Ser 1470 ctg	ccc Pro	cca Pro	cag Gln tcc	tcg Ser	4594 4642
Phe	ctc Leu 1460 cca	act Thr	tcc Ser	acg Thr	cct Pro	gtc Val 1465	aca Thr	agt Ser	cag Gln cag	ccg Pro	tcg Ser 1470 ctg Leu	ccc Pro	cca Pro	cag Gln tcc Ser	tcg Ser cag	
Phe	ctc Leu 1460 cca Pro	act Thr	tcc Ser	acg Thr ccc	cct Pro	gtc Val 1465 tcc Ser	aca Thr	agt Ser	cag Gln cag	ccg Pro	tcg Ser 1470 ctg Leu	ccc Pro	cca Pro	cag Gln tcc Ser	tcg Ser	
cct Pro	ctc Leu 1460 cca Pro	act Thr . ccc	tcc Ser acc	acg Thr ccc	cet Pro cag Gln 1480	gtc Val 1465 tcc Ser	aca Thr cca Pro	agt Ser atg	cag Gln cag Gln	ccg Pro cca Pro 1485	tcg Ser 1470 ctg Leu	ccc Pro ctt Leu	cca Pro ccc Pro	cag Gln tcc Ser	tcg Ser cag Gln 1490	4642
cct Pro 147	ctc Leu 1460 cca Pro 5	act Thr	tcc Ser acc Thr	acg Thr	cct Pro cag Gln 1480	gtc Val 1465 tcc Ser	aca Thr cca Pro	agt Ser atg	cag Gln cag Gln	ccg Pro cca Pro 1485	tcg Ser 1470 ctg Leu	ccc Pro ctt Leu	cca Pro ccc Pro	cag Gln tcc Ser	tcg Ser cag Gln 1490	
cct Pro 147	ctc Leu 1460 cca Pro 5	act Thr	tcc Ser acc Thr	acg Thr	cct Pro cag Gln 1480	gtc Val 1465 tcc Ser	aca Thr cca Pro	agt Ser atg	cag Gln cag Gln	ccg Pro cca Pro 1485	tcg Ser 1470 ctg Leu	ccc Pro ctt Leu	cca Pro ccc Pro	cag Gln tcc Ser	tcg Ser cag Gln 1490	4642
cct Pro 147	ctc Leu 1460 cca Pro 5	act Thr	tcc Ser acc Thr	acg Thr	cct Pro cag Gln 1480	gtc Val 1465 tcc Ser	aca Thr cca Pro	agt Ser atg	cag Gln cag Gln	ccg Pro cca Pro 1485	tcg Ser 1470 ctg Leu	ccc Pro ctt Leu	cca Pro ccc Pro	cag Gln tcc Ser	tcg Ser cag Gln 1490	4642
Phe cct Pro 147 ctt Leu	ctc Leu 1460 cca Pro 5	act Thr	tcc Ser acc Thr	acg Thr ccc Pro	cct Pro	gtc Val 1465 tcc Ser	aca Thr cca Pro	agt Ser atg Met	cag Gln cag Gln	ccg Pro cca Pro 1485	tcg Ser 1470 ctg Leu	ccc Pro ctt Leu	cca Pro ccc Pro	cag Gln tcc Ser	tcg Ser cag Gln 1490	4642 4693
Phe cct Pro 147 ctt Leu	ctc Leu 1460 cca Pro 5	act Thr	tcc Ser acc Thr	acg Thr ccc Pro	cct Pro cag Gln 1480 : acg	gtc Val 1465 tcc Ser ctg	aca Thr cca Pro	agt Ser atg Met	cag Gln cag Gln cca	cca Pro cca Pro 1485 agac	tcg Ser 1470 ctg Leu ctgg	ccc Pro ctt Leu gg c	cca Pro ccc Pro gaca	cag Gln tcc Ser ggag	tcg Ser cag Gln 1490 a	4642 4693 4753
cct Pro 147 ctt Leu	ctc Leu 1460 cca Pro 5	act Thr	tcc Ser acc Thr gaa tctc	acg Thr ccc Pro	cct Pro cag Gln 1480 : acg Thr	gtc Val 1465 tcc Ser ctg	aca Thr cca Pro	agt Ser atg Met	cag Gln cag Gln cca	ccg Pro cca Pro 1485 agac	tcg Ser 1470 ctg Leu ctgg	ccc Pro ctt Leu gg c	cca Pro ccc Pro gaca	cag Gln tcc Ser ggag	tcg Ser cag Gln 1490 a	4642 4693 4753 4813
Phe cct Pro 147 ctt Leu acc cag cca	ctc Leu 1460 cca Pro 5	act Thr	tccc Ser accc accc ggca catc	acg Thr ccc Pro	cct Pro cag Gln 1480 acg Thr	gtc Val 1465 tcc Ser ctg	aca Thr cca Pro	agt Ser atg Met geca	cag Gln cag Gln cca	cca Pro cca Pro 1485 agac tcaa	tcg Ser 1470 ctg Leu ctgg	ccc Pro ctt Leu gg c	cca Pro ccc Pro gaca agt gtg	cag Gln tcc Ser ggag	tcg Ser cag Gln 1490 a tgggga caccag tgagct	4642 4693 4753 4813 4873
Phe cct Pro 147 ctt Leu acc cag cca	ctc Leu 1460 cca Pro 5	act Thr	tccc Ser accc accc ggca catc	acg Thr ccc Pro	cct Pro cag Gln 1480 acg Thr	gtc Val 1465 tcc Ser ctg	aca Thr cca Pro	agt Ser atg Met geca	cag Gln cag Gln cca	cca Pro cca Pro 1485 agac tcaa	tcg Ser 1470 ctg Leu ctgg	ccc Pro ctt Leu gg c	cca Pro ccc Pro gaca agt gtg	cag Gln tcc Ser ggag	tcg Ser cag Gln 1490 a	4642 4693 4753 4813 4873

tccctggacc	accaccccac	gtagctgctc	acaccagcct	ccgggtgcct	ccctctgctt	4993
gtacagagcc	catggtcggg	acagtgccct	ggcctttgcc	ggggaggagg	atgctctgag	5053
attcagggtg	gggctggcaa	ccctgaaga	gaacacttcc	tgttggtctg	${\tt tctcttccca}$	5113
ccttccatct	gcacacaccc	ccaaggtaag	ggtacagccc	ggctggcggc	ctccttggga	5173
acgtgtaggc	cacggctctg	ccaccactag	gtacctgctg	agggcgctgg	${\tt ctctgcagat}$	5233
cagaacaacg	gaggatagct	ttgtgcctgg	acccagagag	tgtgggactc	cccgcttcat	5293
ccccaccgtc	ccactccaca	gccttcccga	aacattccct	ggcaaacaaa	ggaacactag	5353
gagaaaaaat	ggaaaaaaccc	ttccagtaat	taaaaaggaa	gaaaccacag	aaagaaaact	5413
acagacctca	agattccact	ctgtgcccgc	ctctgccggg	agggagggag	gcacacaggt	5473
ggagctgacc	ctcgtctttg	tggcagcaaa	accaggatgc	ctggagctgt	ggcctgaggg	5533
cctgctgggg	tcccactcac	ccacttaggt	ctagtcgcta	gatccccgt	tttcccaaga	5593
agagggttcg	agcccttggt	ggggacagct	ggggagatgg	cagtgcaggc	tggaacctgg	5653
			aaacactagg			
			cccttggggc			
			ggacaccttt			
			cgggagtggc			
			tctcaatggc			
			aggaacacaa	•		
			atgaatttt			
			aaggtgacat			
			gccctggacc			
			gttatgctca			
			cctgggccgt			
			taacactgcc			
			tccacagatg			
			agcacctggg			
			cccaatgcag			
			. aagggagccc			
			cctctcatct			
			ggccagtcgt			
			cacttgcatg			
			ctcccgcttt			
			actcgcatgc			
			ggggcagcca			
			gtgcaaagcc			
acggctgaag	g agggaagaco	caaggctggg	tggcgtggct	cgtgaatcca	. cttagaattc	7093

ttegettgte tegeatacte getgteaege cacacatta etetgeatte teccegtett 7153
teccategee tagegtttgg ggaggaacag ggaggaget teggggegete tgteteegte 7213
etetectgee tecacegeet tegetttget teetgetgga ggeagggeae etgetgeae 7273
ceagattett etgeaggate tgtetgtett tgteaeggte gacaggget gacateatag 7333
gageageteg etggeeagaa ggggatgggs geatecetgt geeteaetea geteetgete 7393
etettaggaa aaggaggeet gggteaagee ageateeeet tggtaaagae eeeeggage 7453
caceaggeat tetggacaca cacacacaca cacacacaca cacacacaaa actteaeage 7513
aggeeagetg eagtgaette teateaagag teaeeteage tgegeeeeee teecateett 7573
teetatgaga agceaetget ttgggggege eggetagaaa aagtagggte eggtggeeag 7693
gaggggeeet geggaagete eggeaggga eggeeggee ettegtget etgaggtaa 7753
aegggggtgg geteeetee teggaggaaa tegtetgte eeaggteaga aagtaggeea 7813
ggaaggggee agtttetgte gegggteegg teggggeeg geege 7858

<210> 24

<211> 8082

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (68)..(1267)

<400> 24

ctcgggcagc ccagtctttg ccatccttgc ccagccggtg tggtgcttgt gtgtcacagc 60 cttgtag ccg gga gtc gct gcc gag tgg gcg ctc agt ttt cgg gtc gtc 109 Pro Gly Val Ala Ala Glu Trp Ala Leu Ser Phe Arg Val Val

1 5 10

atg gct ggc tac gaa tac gtg agc ccg gag cag ctg gct ggc ttt gat 157

Met Ala Gly Tyr Glu Tyr Val Ser Pro Glu Gln Leu Ala Gly Phe Asp
15 20 25 30

aag tac aag tac agt gct gtg gat acc aat cca ctt tct ctg tat gtc 205 Lys Tyr Lys Tyr Ser Ala Val Asp Thr Asn Pro Leu Ser Leu Tyr Val

			35				40				45		
				aac Asn									253
				act Thr									301
				tac Tyr									349
				cct Pro 100									397
				act Thr								Arg	445
			Ser				Glu				Gly	ctg Leu	493
		Ser				Val				Ser		ttt Phe	541
	Gl				Ser				Туг			cta Leu	589
												aac Asn	637

WO 02/052005 PCT/JP01/11217

144/201

aca ggg att ctt ttc ctg cca tgg gga tat gac att agc cag gtg act Thr Gly Ile Leu Phe Leu Pro Trp Gly Tyr Asp Ile Ser Gln Val Thr att tot ttt gto tac ata gtg act gca gtt gtg gga gtt gag gcc tgg Ile Ser Phe Val Tyr Ile Val Thr Ala Val Val Gly Val Glu Ala Trp tat gaa cet tte etg ttt aat tte tta tat aga gae eta tte act gea Tyr Glu Pro Phe Leu Phe Asn Phe Leu Tyr Arg Asp Leu Phe Thr Ala atg att att ggt tgt gca tta tgt gtg act ctt cca atg agt tta tta Met Ile Ile Gly Cys Ala Leu Cys Val Thr Leu Pro Met Ser Leu Leu aac ttt ttc aga agc tat aaa aat aac acc ttg aaa ctc aat tca gtc Asn Phe Phe Arg Ser Tyr Lys Asn Asn Thr Leu Lys Leu Asn Ser Val tat gaa gct atg gtt ccc tta ttt tct cca tgc ttg ctg ttc att ttg Tyr Glu Ala Met Val Pro Leu Phe Ser Pro Cys Leu Leu Phe Ile Leu tct aca gcg tgg atc ctt tgg tca cct tca gat att tta gag cta cat Ser Thr Ala Trp Ile Leu Trp Ser Pro Ser Asp Ile Leu Glu Leu His cct aga gta ttc tac ttt atg gtt gga aca gcc ttt gcc aac agt aca Pro Arg Val Phe Tyr Phe Met Val Gly Thr Ala Phe Ala Asn Ser Thr tgt cag ctg att gtt tgc caa atg agt agt acc cgg tgt cca act ttg Cys Gln Leu Ile Val Cys Gln Met Ser Ser Thr Arg Cys Pro Thr Leu

WO 02/052005 PCT/JP01/11217

145/201

320 325 330

aat tgg ttg ctg gtt cct ctc ttc ttg gtt gtc tta gtg gta aac cta 1117 Asn Trp Leu Leu Val Pro Leu Phe Leu Val Val Leu Val Val Asn Leu 335 340 345 350

gga gta gcc tct tac gtt gag agc att ctc ctg tat aca tta aca act 1165 Gly Val Ala Ser Tyr Val Glu Ser Ile Leu Leu Tyr Thr Leu Thr Thr 355 360 365

gct ttt act ctg gcc cac atc cat tat gga gta cga gtg gta aag cag 1213 Ala Phe Thr Leu Ala His Ile His Tyr Gly Val Arg Val Val Lys Gln 370 375 380

ctg agc agc cat ttt cag att tac ccc ttc tca ttg agg aaa cca aac 1261 Leu Ser Ser His Phe Gln Ile Tyr Pro Phe Ser Leu Arg Lys Pro Asn 385 390 395

tca gat tgactaggaa tggaagaaaa gaatattggc ctgtaataat ctttctttgg 1317
Ser Asp
400

gcacaaagaa gtactgtaaa taaatgcttg taaatattte etecateace attgaactag 1377 actgatetge ttgacagaeg tgggatetea gtatggtaet tggacageag gaatgataca 1437 tataatetga acttgggaaa ttttggacet actaacteta ageetattt atttttata 1497 aaactatgtg acattttggt tgagcagaat gtacgttaga eeageaaaat gteetaatg 1557 gttetaactt egtgagttta caatgttgtg atteatgeag ggttaaagat getttgttt 1617 tatttttaa gtaceaaaat tggttteaga acaetgataa eacteagaaa aceaeagtgt 1677 gttteatat ttggaacttt gtaatagegg gagtageagt agteeaaace tagtataggg 1737 aaaggataaa aataagteae etteeeaag agatgeeaat gattaceaaa eaacagaeag 1797 ttgeeaaata etggttee ttteeeetga aaatggettt tgtteteaaa tgataagaga 1857 getaatacat ttagetaata ttetagetet ettattatg gaacagatet tgatagtgg 1917 tttaatttte teetaaagag aaataateag ttgagaattt gagaatgggt tgtaattate 1977 geteaeceat tgggatggt eattgttaa atatggeatt tteeeceett eagetgeagg 2037 tteetgagat ttggtgeetg tgagetetga ttgtaggaat geatgtgaea gteeeagtee 2097 tatggtaatg acttaggagg aatgeagata aaagtaeett gtaagataaa tataaattgg 2157

•						
agttaggaat	ttcatgaacc	tcactatgac	caaaattaat	tttttgattc	agtttgtctg	2217
tctgtctgtc	cttcccctct	$\operatorname{cttcttttt}$	cagggtgagg	tgctgtgttt	cttatttcat	2277
acgagataaa	acagagagaa	gttctctctt	ctccagcttg	tccatttccc	cacttgaaga	2337
aaacttttga	tatatatgcc	ttactgagta	catgccccct	ttaatgttaa	tatgacttgg	2397
agtaatttct	gaggtttact	gacaaacata	aaaatccctt	taattgtagt	gtagttgttc	2457
tataaaccat	attttttcat	gatgtggata	${\tt ttttcttcta}$	${\tt tttctttgtc}$	ttcatttaat	2517
ttggtggtgg	tgaactttac	ttgctgattt	tcttttattt	ttcactgaat	gaagtttgtg	2577
cttgaatgaa	gagtgtatct	taaaccccct	${\tt ttttttggac}$	aggctgcact	tggataaaat	2637
aggcaccact	gtgttgatat	gtaattaaat	tcataactat	ttatgaatgt	gaccattgtt	2697
aaatttaatt	atagtgtatt	tctttcttga	${\tt atttcagtct}$	gctgctttgt	aaaaaataac	2757
tgtaattgat	atttcatttt	taaaatttat	aaattccaat	cattgtcatt	caagttatta	2817
gaaatgagtc	acggcactaa	ctcatggttc	tatactcatt	ttaagaaatt	gtaaaggttg	2877
aggtgtattt	ggtgactttc	tctgagacac	agatgaacgt	tggaaataga	tgagaaatgg	2937
		tgatcccatg				
		taactatttt				
		aattgggggt				
		gttgaccttg				
		atttataaaa				
_		taccctttac				
		ggtgtgtttc				
		ctttatgact				
		tgttagatga				
		ttcaggatac				
		tcttgaaagt				
		gacttcattc				
		. gtatgaaagg				
		ctccccagca				
		catgttttcc				
		tctgctgacc				
		aaagtcgttt				
		. aaagatttaa				
		tatccatgct				
		tcttccacga				
		aataccttcc				
		tacttttaat				
ttgtggttta	ggatgttaca	gtactaatac	catcatgtta	tttattctaa	tatagaggca	4317

ttgagaggag	gggagtgtat	gtctagagtt	accccaattc	taaataggta	ccaaaagagt	4377
attgattatg	acctggagcc	tgagctttgg	gagaatatac	aaaggaaaaa	gcaggcatag	4437
tttccacttt	aaagggaaga	agggacttta	acatcctatg	aatttgaaac	atcctatgaa	4497
tttgaaagtt	tcctaagtgt	tgttttcaaa	gaactggttt	${\tt attttatagt}$	cagtcaaaat	4557
gcatttggaa	tgtaccttgc	ttccataaca	gactttgact	ctatgaccta	tgaagaataa	4617
aaagataatc	tgaaggtgtt	tgagtcagag	gctacttttc	ccctttatat	tttatataga	4677
agcctatttg	taattettee	tcttcgttct.	tcacctgggt	ttcctcttat	ctacccacca	4737
cctaggacag	aggetgecca	ctcaggtctt	gccttgttgc	ccctagatgt	tgccacattc	4797
acatctcctt	gatggcctta	gatctcttga	ctagtcaagg	actgggaacg	tgccaggggg	4857
aacaaagtaa	gcttgatggg	ctggaacttt	tgactttggg	tccccaaaca	gccaaaaaca	4917
gatacagaaa	tctttggttg	tgtggatgcc	tgtgttcaga	gtggccttat	cttgacctca	4977
gttctggatt	taagtactct	atagaaaatt	tgtgaagtca	gaccagaatt	ttctttgtcc	5037
catgaggtgt	ctttgtaagt	cagcatgctc	ttgcttgaac	accctgtggg	tgaataactt	5097
tagtaagtta	gctgccagca	ttagaacctt	ccaggaagaa	ttttaactag	tatgctacat	5157
ttgaagcact	ctgacatgta	catttaaagt	gacagtttta	aaagtaaaat	ggtgttaaat	5217
ctctgaaact	tgaacgtatg	atgctctgga	cattttagga	agcttaagta	aatttctgat	5277
tttcctttat	tgattatgta	acccacgtga	tttgcatatt	ttagttttta	tgtttgacag	5337
	gactgacatt					
tctaactttt	ccagagaaag	tggtgatatg	cttcttcctt	gcatggagct	gtgggaattg	5457
	ctcttcattt				•	
	agtaatatgc		•			
	tttaaagcag					
	agcaaaagaa					
	ttgcatgtgc					
	atattttaac					
	gtcttccaca					
	ctaaatcaga					
	taatgctctg					
	gttagagaca					
	tggctaatgt					
aatttatttt	aaggtttta	ttaaaatata	tacaatttgc	cataaattct	agattctgat	6177
	agcactttt					
	gatgtcacta					
	attataaatc					
ggcaggtgga	ttgcttgagc	ccaggagttc	gacaccaacc	tgagcaacat	ggcgaaaccc	6417
cgtctgtaat	aaaaatacaa	aaaaattagc	tgggcatggt	ggcatgtgcc	tgtaatccca	6477

gttactgggg aggctgaggc aggagaatca cttgaacctg ggagatggag attgcagtga 6537 gcagagattg tgccactgca ctccagccag agtgacagag caagactcca tctcaaaaaa 6597 taataataaa aataaacaaa tetgtttaaa ttactgttgc etttcagcat tagactttga 6657 gtttaataac tacaaattga gactgeteac aatattaact ttttttgtag gttattttgt 6717 tgtttagata acttgcctcc ctagaggagc attcaggaga taaagaccta gctacatgta 6777 atgatatgat catttcaaaa atgtgccaag aaagcaaaat tcattattga actctaaatt 6837 tctgggtttt tttttttta aagtagcatt ttctctgggt aaagggaaag gcaatgaatg 6897 attgccaaca tgtaaactcc ctgctgcccg ccttccccca gtcccctcca tctaacataa 6957 tacagtaaat ttgtagccag ttgtagaaaa agaaattgat atctttctga gtaaggtttc 7017 atgccctgtg actaagaata ggtggaggaa tcatggccaa atcaaatatg aattgtttag 7077 ttctcaggaa cctagaaaca acaccgcttg agcaactgga atatgtttgc tgcaagcaga 7197 atattttggg gagaggaaga gtagtttaat tcaagtagtt taattgaaca tattagtcat 7257 tggtctgtct gggacgtgca gtgttcatag tagcaatgta tgtaccattt attttatctg 7317 gttgtgtgtg atgtgtgtgt atgcctattt aatatgtaca catatattca ctacatatgt 7377 atgtatgata tattcatata tacatgcagt ctgcttgatt atcagcaaaa tggtcagcct 7437 ttatcagata gtttcttcat gtggagttca tctgcatgtg gcccttactc tgaagcctct 7497 tectgatetg gagecacagt etgtetgtet tecagtteat eteagteete gagaaaggee 7557 ctttaaatat gtcactttcc cattttcctt taaccatggg ttgtgtgagc cagaaagagc 7617 tttgagaaag atggctgctt ccaccagggt ggaggcttct aggtctgcat gatgatgggg 7677 cccgtttctg gccagagggt ggctctggga gcagttgtgc tgcgggcttg ctgggggaga 7737 actctaactg ttgcagaaac agagcttcat ggcttgctta aattacttag ctggaatatt 7797 ttaaagtgtc agataatgtg atgtacaaag agagtatgcc gatgcatttc attgtttttg 7857 cattatctgt atcagtgttt cccattgcta gcccgaataa tcaagaccag actgtttctt 7917 gtcactggat tctggaagcc ttgccctttc aactggattt atgtttgttt ctgctgctgt 7977 gaaaccccaa agtaatgcag taggttttaa ttgaaaattg tttaattcta ttattgataa 8037 8082 ttatttattg taataaaagt aaaagagtaa tttttaaatc ctttt

<210> 25

<211> 6295

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (2)..(3061)

<40	۸۰	25
< 41 I	u>	7.0

g atg acc att gct aca tgt gca aag tgc aaa agt gtt cac aag atc tct 49
Met Thr Ile Ala Thr Cys Ala Lys Cys Lys Ser Val His Lys Ile Ser

1 5 10 15

ctt caa gat ttg cag aag ggt aca ggg aag gac ggt atg tat gtc tgc 97 Leu Gln Asp Leu Gln Lys Gly Thr Gly Lys Asp Gly Met Tyr Val Cys 20 25 30

ttc cag tgc agc ctc ggt gca gct cct ccc aat ttt cat ttt gtg agc 145
Phe Gln Cys Ser Leu Gly Ala Ala Pro Pro Asn Phe His Phe Val Ser
35 40 45

aat aat ccc agt gcg act cat gtt gga aat aaa act gaa aac ttc tca 193
Asn Asn Pro Ser Ala Thr His Val Gly Asn Lys Thr Glu Asn Phe Ser
50 55 60

agt tot gtc aat agc aaa ttt aag gta agg aac ttt aag cca ggc aaa 241 Ser Ser Val Asn Ser Lys Phe Lys Val Arg Asn Phe Lys Pro Gly Lys 65 70 75 80

tac tat tgt gat aaa tgt cga ttc tct aca aag gac ccg ctg cag tac 289

Tyr Tyr Cys Asp Lys Cys Arg Phe Ser Thr Lys Asp Pro Leu Gln Tyr

85 90 95

aaa aag cac acc ctt caa cac gag gag att aaa ttc att tgt tct cac 337
Lys Lys His Thr Leu Gln His Glu Glu Ile Lys Phe Ile Cys Ser His
100 105 110

tgc agc tac att tcg tat acg aaa gga gag ttt cag agg cat ttg gtg 385 Cys Ser Tyr Ile Ser Tyr Thr Lys Gly Glu Phe Gln Arg His Leu Val 115 120 125

aaa cac aca ggc ata ttt cct tat cag tgt gag tat tgt gac tat ggt 433

Lys	His	Thr	Gly	Ile	Phe	Pro	Tyr	Gln	Cys	Glu	Tyr	Cys	Asp	Tyr	Gly	
	130					135					140					
gct	att	aga	aat	gat	tat	att	gtc	aaa	cac	acg	aag	aga	gta	cat	gaa	481
Ala	Ile	Arg	Asn	Asp	Tyr	Ile	Val	Lys	His	Thr	Lys	Arg	Val	His	Glu	
145					150					155					160	
								aaa								529
Arg	Ala	Gly	Ala	Lys	Arg	Pro	Val	Lys	Ala	Val	Ala	Lys	Leu		Pro	
				165					170					175		
								aac								577
Lys	Arg	Thr		Thr	Ser	Lys	Gin	Asn	Pro	Glu	Leu	ren		Ala	Ser	
			180					185					190			
			1		111		+		+	+	<i></i>	000	at a	ton	aat	625
															ggt	625
ASII	Pro	Arg 195		1111.	rne	GIII	200	Lys	irb	961.	nap	205	Deu	Der	uıj	
		130					200					200				
tte	tet	ctc	cat.	gC8.	aat	ลลล	gac	aaa	atg	cac	aat	atc	atg	ttg	tta	673
								Lys								
	210					215		•			220					
cct	gaa	cca	aag	gaa	tac	caa	aaa	gat	gta	gtt	tgt	att	сса	aat	aaa	721
Pro	Glu	Pro	Lys	Glu	Tyr	Gln	Lys	Asp	Val	Val	Cys	Ile	Pro	Asn	Lys	
225					230					235					240	
atg	acc	ctg	tct	gag	cca	aat	gaa	gtc	aac	cta	ttt	gag	aac	aaa	aat	769
Met	Thr	Leu	Ser	Glu	Pro	Asn	Glu	Val	Asn	Leu	Phe	Glu	Asn	Lys	Asn	
			•	245					250					255		
								gca								817
Val	Glu	Val	Glu	Val	Leu	Ser	Pro	Ala	Lys	Glu	Pro	Val		Pro	Gly	
			260					265					270			
												_				
ato	009	tte	ลดล	et.t.	ett	gca	cca	gca	gaa	cta	gtt	gtc	cct	gca	aac	865

Met	Pro	Leu	Thr	Val	Val	Ala	Pro	Ala	Glu	Leu	Val	Val	Pro	Ala	Asn	
		275		•			280					285				
										•	•					
tot	tta	ጀርር	Cap	ttg	ata	gac	et.e	ลลฮ	et.t.	gtc	aat	eet	aca	cag	cag	913
-				Leu												
Uys		VIG	UIII	TICIT	110		141	ц	141	141	300	u.,			Ÿ	
	290					295					300					
				ctg												961
Leu	Val	Leu	Lys	Leu	Phe	Pro	Leu	Glu	Glu	Asn	Asn	Cys	Leu	Glu	Ala	
305					310					315					320	
ggg	agg	gat	aat	gga	ggt	aat	tct	gaa	cgt	atg	gtg	aaa	gag	aag	ggt	1009
		_		Gly												
u1,				325	0				330			•		335	•	
				ULU					000							
							_1.1	4-4					004	+00	ota	1057
				gaa												1001
Ser	Asn	Glu	Gln	Glu	Lys	Val	Leu		Ala	Glu	Lys	Thr		Ser	ren	
			340					345					350			
aca	gtt	gac	ggg	aat	gtt	gga	aaa	ctc	gta	ggc	att	gat	agt	ttt	caa	1105
Thr	Val	Asp	Gly	Asn	Val	Gly	Lys	Leu	Val	Gly	Ile	Asp	Ser	Phe	Gln	
		355					360					365				
oot	+00	att	021	aaa	റമന	ctt	222	aat	σtσ	ลลล	tee	eta	app	tet	tat.	1153
		-														1100
Pro			GIN	Lys	GID		ьys	ASIL	Vai	БУЗ		Val	vi.g	261	131	
•	370					375					380			•		
gat	ttt	att	atg	cca	aat	tct	agt	gtg	cac	aac	aat	gga	aaa	tcc	ttc	1201
Asp	Phe	Ile	Met	Pro	Asn	Ser	Ser	Val	His	Asn	Asn	Gly	Lys	Ser	Phe	
385					390					395					400	
ا ا و	gg+	tea	פפק	aca	att	gap	gat.	ttt	cag	aaa	aaa	aat	aat	tte	tat	1249
				. aca . Thr												
116	usu	. oer	aıu			uıu	ush	T 116			ى رى	11111		415		
				405					410					419		
																. =
cca	cat	aga	. act	gct	ttt	cct	tcc	gtt	gcc	tta	aaa	ggt	cat	tct	cta	1297

Pro	His	Arg	Thr 420	Ala	Phe	Pro		Val 425	Ala	Leu	Lys	Gly	His 430	Ser	Leu	
					aac Asn											1345
		Phe			aaa Lys											1393
	Leu				tca Ser 470										cct Pro 480	1441
					Ser										gaa Glu	1489
				Ser					Asn					Val	gtt Val	1537
			ı Arg					Asn					His		gca Ala	1585
		r Thi					Ser					Ser			tta Leu	1633
	s Il					Glu					Glr				t aag Lys 560	1681
cc	t tt	g ga	a tta	a aag	g aat	tet,	gaa	a age	g act	aac	aac	act	aat	; gat	ggc	1729

Pro	Leu	Glu	Leu	Lys 565	Asn	Ser	Glu	Arg	Thr 570	Asn	Asn	Thr	Asn	Asp 575	Gly	
	gtc Val				_											1777
	gag Glu															1825
	ctg Leu 610															1873
	tca Ser															1921
	tca Ser															1969
	gtg Val													_		2017
	ccg Pro														_	2065
	ata Ile 690															2113
aga	gtg	gcc	agg	aag	gct	cat	gtt	gcc	acg	cca	gtg	tta	atc	ccc	aaa	2161

Arg 705	Val	Ala	Arg	Lys	Ala 710	His	Val	Ala	Thr	Pro 715	Val	Leu	Ile	Pro	Lys 720	
	gct Ala															2209
	gct Ala		_													2257
	ata Ile															2305
	cag Gln 770															2353
	gag Glu															2401
_	acc Thr															2449
	gaa Glu															2497
_	aga Arg															2545
att	caa	gct	gaa	cct	agc	cgc	tgt	ctc	aag	gat	cct	tca	att	ttt	cag	2593

Ile	Gln`	Ala	Glu	Pro	Ser	Arg	Cys	Leu	Lys	Asp	Pro	Ser	Ile	Phe	Gln	
	850					855					860					
				cta												2641
Val	Ala	Arg	Gln	Leu	Arg	Leu	Ile	Ala	Ala		Pro	Asp	Gin	Leu		
865					870					875					880	
				cgg												2689
Lys	Cys	Pro	Arg	Arg	Asn	Gln	Pro	Val	Ile	Val	Leu	Asn	His	Pro	Asp	
		•		885					890					895		
				gaa												2737
Val	Asp	Ser	Pro	Glu	Val	Thr	Asn	Val	Met	Lys	Val	Ile		Lys	Tyr	
			900					905					910			
aaa	ggc	aat	gtc	ctc	aaa	gtt	gtt	tta	tca	gag	agg	act	agg	tgt	cag	2785
				Leu												
		915					920					925				
					•											
cta	ggc	atc	. aga	cgg	cat	cat	gta	cgc	ctg	acc	tac	cag	aat	gcg	gaa	2833
Leu	Gly	Ile	Arg	Arg	His	His	Val	Arg	Leu	Thr	Tyr	Gln	Asn	Ala	Glu	
	930					935					940					
gaa	gcc	agt	caa	att	aaa	agg	caa	atg	atg	ttg	aaa	atg	aaa	ctc	aaa	2881
Glu	Ala	Ser	Gln	Ile	Lys	Arg	Gln	Met	Met	Leu	Lys	Met	Lys	Leu	Lys	
945					950					955					960	
aaa	gtt	cat	aaa	aac	aac	tac	cag	gta	gtg	gat	tcc	ttg	cct	gat	gat	2929
Lys	Val	His	Lys	Asn	Asn	Tyr	Gln	Val	Val	Asp	Ser	Leu	Pro	Asp	Asp	
				965	•				970					975		
tct	tca	cag	tgt	gta	ttt	aag	tgc	tgg	ttt	tgt	ggg	cga	ctg	tat	gaa	2977
Ser	Ser	Gln	Cys	Val	Phe	Lys	Cys	Trp	Phe	Cys	Gly	Arg	Leu	Tyr	Glu	
			980					985					990			
gac	cag	gaa	gag	tgg	atg	agt	cat	ggc	caa	cgg	cat	ttg	ata	gaa	gca	3025

156/201

Asp Gln Glu Glu Trp Met Ser His Gly Gln Arg His Leu Ile Glu Ala 995 1000 1005

act aga gat tgg gat gtt ctt tcc tcc aag ggc aaa taagtaaaca 3071
Thr Arg Asp Trp Asp Val Leu Ser Ser Lys Gly Lys
1010 1015 1020

gttactcttt aaagcaagtt atcttttagt ttattctggt ttggagtccc tccaccaaga 3131 ttcagtagaa gaaatacaga ctgtagaaat gagaggactg ctaattcttc agaactgtag 3191 gaatattggg agctaggagt ctgaacctga agtatgtgat tggaccccag aatgtatttg 3251 aaggetetga aattgtacat geaaattggt acatatgeat ttttetggag agageetgtg 3311 aaactgaaca gattttcagt gggatctgag acttttcttt gtttagcacc ccgttttctg 3371 agtacatact gatettteat aateeattea gaggggeaga ttgagaatgt tttacacatg 3431 ctcttcatat aaatgctaca gaaaaacctt tgttttggtg tgcacatcca ttttgttttt 3491 gctttaattt gtgttctgag tatttggtgc acaatggaaa ttatattttc tactttactg 3551 tetteaattt ggttatagag aaatggeeat tettttaete eeteeetggt tttgtaatae 3611 tcccgagtgt tccgtatagc acaaagagtt ttgcttttac tggccatttt aaagaatgtt 3671 ttcaactgct tgcctgaatt tactcctttc acagcaagtg ttagaagaaa gataacattt 3731 cgtacctttt tgcaaagaca aaaagagatt acaaaaggaa aatatctaaa actattttct 3851 ctttgccctt accactccca gaaacataag tgaccaattt aaaatgctag ggaacaggct 3911 tacaacatag gtaaaactcg caaacacagt tcaaggtagg ctcataaagt tgtgaaaagg 3971 gtttcatatg ccctttagtt ttcatttggg attcatccaa agaccatggg tggatgctgt 4031 cttctcttt cttgatccct ttgattcatg gacactagac tccctttgcc atttcttctg 4091 aaccggccct cctgtggact agcacaactt ccttgcccac tgtttcttcc tttctgtgcc 4151 tttgagaccc cttaaggttt teeetcatge gattactaga aaatggcagg aatcaacaaa 4211 atggagacct cccactgttt ttgctaaagt tacaggaaca cgatccctag ttttcattga 4271 tagtaacgot gtttctaatt tgtcttaacc acattcatgc ttaccctgct gctcagcttt 4331 ctcagggaag caactccagg aacactcctt ccactcccct ctctaccaac agatgtcagg 4391 actgtcattt atctacacat ttgtgttctt tagaaaaagg cccacccct gcacaagcac 4451 agcctcttgg gcagataggt ggctgggtca gtgcttaaga caggattcta gtcttcactt 4511 gcctgtgcag ctgggcgctg accttccagg tagagcacag atggcacaac cccgaggcag 4571 ccccaacttg catttccctc cctccagggg ctattcctgt cttaggcgat ttgtggggtg 4631 cagtgaatga aactaaagag ttgttgcacc tgaaaaagac accagtgatt gtttattggg 4691 tagtcgattg gagactttga ttttttttt ttttttttc acatgggaaa gtcttagatt 4751 ccagtagatg gaattgcaat cctttgcagt ttgttctcat tacagataat caacatttct 4811

tttgtataat tcaatacatg atcatcaagt taattggtaa atttttattg aaatttaaaa 4871 cttgcatttt tatatatgtg tatgtgtaca cataaaaata ttttttacca tatgaaaatt 4931 gcagtagcta attttctgat ttcctatttt ataatgatac atgggctgga aaaatgtaga 4991 acgtttttat attctagaaa tttattttgg aagtacattt ttataagggt ctaatctcac 5051 ttttggaaaa tgaaagcaca ggaatgatgg ggtctggttt atgtgaacaa gtgagtagaa 5111 acccctttgg atcattttat tactgcattt ttatttggtg ctttttagga agtagatctt 5171 tggtaccact tcactacgta aagtagagca ttcgaagttt tatccatgtt atatattgta 5231 ctcctgtggc atgaaaaata gctcccaaga tatagagagg agaggagtga agaaaaaggct 5291 gtggtttttt tttgttttgt tttgtttgcc acttttttat ctcctattcc tcaccacata 5351 gtgctttttc ctgaaaagct ggactgagaa ttggccttga atcaggtcag agtgttaact 5411 gtcaacatga agtattttca cttcgcagca tcaactttca agcataagta aaaacacaac 5471 ttgcatactt tgatggagct taattgtgtg agtagaatat gtagcaaagc tttttaggat 5531 tttcagaact agaatacttt ttaaggaatt aaaagtgttt ctggaagtca aaaatgggaa 5591 agcaaaaagt agctgtcctc cctaaagagc tttagaagat agcttaacct gtaggtacat 5651 gttatgaaat aaacacattt ctaacaatac aagggagtag gggcagacct gtgttgagta 5711 tttgtgtggg ttcttaattt tgaaggacct ccaatcacta cattttgtta atactgccaa 5771 taaaatcatt ttcaacttat tttttaaagt aggttttctt actttggtgg accagaagtg 5831 agagattett atatttagga tatagecaaa tacagtaaaa ettaaaaaaa aaaaaaeete 5891 acccaaagta tactctgata gactatatta tattcaattt tgtatcccca gtcgagaaca 5951 tcttgtaagc cttcattaag ggccacctgc tgtctgttga actagactga acaaaatata 6011 ttttctcaca agctccatcc ctttttcttt aggacatgtt atatataatc catctcagaa 6071 gttgaagatg tgatgttgct cggcctttgg aataattttt aaatctgtaa atgtctatat 6131 gagcagaaac aaaacattgt gtaacatgtt ttaagcatta ttgtaattcc tgtgttaaca 6191 gtttgtgtgt ctgctgctct ggttttgaaa catgtttgta tatagataca ggagttggca 6251 taaattttgt taaataaagc aacaaaaatt ttctttgccc tttg 6295

<210> 26

<211> 6404

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (17)..(2377)

<400> 26

tacg	cttc	ta g	cttg												a gcc	52
			•	GI		's Gl	u Al	a Gl	_	a Tr	IA qr	а цу		_	y Ala	
					1				5				1	.0		
	ant	000	ona	ado	ctc	cta	asa.	cct.	cca	cec	C Ø Ø	ctc	8PC	cte	eee	100
_	-				Leu											
Ala	Ala		AI.R	er.	րեո	րen		HO	FTO	мg	M E	25	DCI	DCu	ui,	
		15					20	*				20				•
മറമ	ወወቦ	tec	eet.	CCE	gcc	CEC	CEC	cec	acc	cag	gac	gga.	ggc	tgc	atg	148
					Ala											
1110	30	501	u.,			35		0			40	·	·	·		
	00															
ccc	gag	gac	cag	gcc	ggc	gca	gcc	atg	gag	gag	gcg	tct	ccc	tat	tcc	196
					Gly											
45		•			50					55					60	
tta	ctt	gat	atc	tgc	ttg	aat	ttc	ttg	act	act	cac	ctt	gag	aag	ttc	244
					Leu											
				65					70					7 5		
															·	
tgt	tca	gcc	aga	caa	gat	gga	aca	ttg	tgt	ctg	cag	gaa	cct	gga	gta	292
Cys	Ser	Ala	Arg	Gln	Asp	Gly	Thr	Leu	Cys	Leu	Gln	Glu	Pro	Gly	Val	
			80					85					90			
ttc	cca	cag	gag	gtg	gct	gat	cga	ctg	ctt	cgg	acc	atg	gct	ttt	cat	340
Phe	Pro	Gln	Glu	Val	Ala	Asp	Arg	Leu	Leu	Arg	Thr	Met	Ala	Phe	His	
		95					100					105				
ggt	cta	ttg	aat	gat	gga	act	gtg	ggt	att	ttt	agg	ggc	aac	cag	atg	388
Gly	Leu	Leu	Asn	Asp	Gly	Thr	Val	Gly	Ile	Phe	Arg	Gly	Asn	Gln	Met	
	110					115		•			120					
cgc	tta	aag	cga	gcc	tgc	att	cgc	aaa	gca	aag	atc	tct	gct	gtt	gct	436
					Cys											
125					130					135					140	

				aag Lys				484
				aca Thr 165				532
				ctc Leu				580
				tac Tyr				628
				acg Thr				676
				cca Pro				724
				act Thr 245				772
_	_			cac His				820
				cgg Arg				868

			tca Ser							916
		_	caa Gln	_						964
			aag Lys 320							1012
			agc Ser							1060
			ttc Phe							1108
_			act Thr							1156
			gtt Val							1204
			aaa Lys 400							1252
_	_		cac His	_						1300

tgt	gta	ttt	aac	tta	acc	aag	cag	gat	ctt	gct	gca	ggg	atg	cct	gtc	1348
Cys	Val	Phe	Asn	Leu	Thr	Lys	Gln	Asp	Leu	Ala	Ala	Gly	Met	Pro	Val	
	430					435					440					
CES	ctc	cte	ect	gat.	gtg	acc	cat	ttg	ctg	ctc	aaa	gcc	atg	gaa	cat	1396
					Val											
	neu	Dea	N1G	nop	450	1111	1110	Dou		455	2, 2				460	
445					700					100						
111						***		004	204	+ 40	oto	ott	tos	ctt	ter	1444
					cag											1711
Phe	Pro	Asn	HIS		Gln	ren	GIN	ьуs		Uys	ьеu	ren	per.		Oys	
				465		•			470					475		
	٠															1.400
					caa											1492
Ser	Asp	Arg	Ile	Leu	Gln	Asp	Val		Phe	Asn	Arg	Phe		Ala	Ala	
			480					485					490			
															caa	1540
Lys	Leu	Val	Met	Gln	Trp	Leu	Cys	Asn	His	Glu	Asp	Gln	Asn	Met	Gln	
		495					500					505				
										•						
agg	atg	gca	gtt	gct	atc	att	tct	atc	ctg	gct	gcc	aag	ctt	tct	aca	1588
Arg	Met	Ala	Val	Ala	Ile	Ile	Ser	Ile	Leu	Ala	Ala	Lys	Leu	Ser	Thr	
	510					515					520					
													•			
gaa	caa	act	gca	cag	ctt	ggt	act	gag	ctc	ttc	att	gtc	agg	caa	ctt	1636
															Leu	
525					530					535					540	
ctt	caa	ata	gtg	aag	cag	aaa	acc	aat	caa	aat	tca	gtg	gac	act	aca	1684
					Gln											
204	0			545		_•			550					555		
				0.10												
++-		+++	204	++-		gne	c++	tøø	່ຊຂຕ	cto	ลเร	gat	ខ្ពង	tet	cca	1732
ьeu	ьуs	rne			Ser	WIG	. neu			neu		Top	570			
			560	•				565	1				010	'		

		•					tta Leu				1780
							att Ile 600				1828
							gaa Glu				1876
							agt Ser				1924
_	-						att Ile				1972
							cgt Arg				2020
							aaa Lys 680	Trp		cca Pro	2068
							cca Pro				2116
							tgg Trp				2164

163/201

atg caa cat gtc tgc agc aag aat cct tca agg tat tgc agc atg ctg 2212

Met Gln His Val Cys Ser Lys Asn Pro Ser Arg Tyr Cys Ser Met Leu
720 725 730

att gaa gaa gga gga ttg cag cat tta tac aac atc aaa gat cat gaa 2260

Ile Glu Glu Gly Gly Leu Gln His Leu Tyr Asn Ile Lys Asp His Glu
735 740 745

cat act gat ccc cat gtc caa cag att gct gtg gcc att ctg gat agc 2308 His Thr Asp Pro His Val Gln Gln Ile Ala Val Ala Ile Leu Asp Ser 750 755 760

tta gaa aaa cac att gtg cgc cat ggg agg cca cct ccc tgt aaa aaa 2356 Leu Glu Lys His Ile Val Arg His Gly Arg Pro Pro Pro Cys Lys Lys 765 770 775 780

cag ccc caa gcc aga cta aat tgatagccat aagtattgga tagttgaatc 2407 Gln Pro Gln Ala Arg Leu Asn 785

acaggaatcc tttttgtgat tggtccattt ggaatatctt accctccctg atgttttggg 2467 ggtttctatg acaagagtca taaaatcagt ttgggattga taatgtgtag tactgcccat 2527 gtgaacagtc tctaatttgt cttgtgattt taaacttatg agtcaagaag ggtctcttcc 2587 tttatcattg ccttttagga aattttccac atctttcagt gtttgaactt acttgtgctt 2647 gagattetae agttttatgg taaagtttge acgaaccett aggecagaet tttetgatet 2707 cagagteeet tecaateaat ttgeagette acataagetg ttgacetgat ttetgacact 2767 gcttcagttg taaattttat actgcttctg tataaaatgc ctttcttctc tatctgtgta 2827 tattttataa gatgtccttc ttagtgtgaa agaagggaaa tgtggatcat cttgtggaag 2887 ctaatcactg gcaggagcct ggatggctgg cggaaagata tatgagaaag aaaaattatg 2947 aaggtagaac agagtgtagg aactgggaat tggtttcatg gtataggttt taaaatgaga 3007 caggetacce ttegggagte caectetett gaggeggtga geagaagett gteeteeata 3067 tttataccta gaagtgtgga ctgctggttc ctgcacagac tgccggttat tcactaggaa 3127 tatttcccca agcaccacag tataaaatac tacagcactc tgtgttaaag actaactgtc 3187 tacateteca tatgttgtag tgttgtgaaa atgtgatttt aaaaaaattat egecagttaa 3247 aactggctat tetttteete tattteaaag teatttttgt teagtggaat agagacagea 3307 acatggtgtt aacctctcaa ttaaaataca attgacacca gtaaattttg ccataaaaaag 3367

ttaaaatctc	ttgttcaaaa	tatgtgtatc	ttcttaatgt	gttcatgtta	gagaaagtgt	3427
cccatctca	ctgccaaaaa	tgaaagaaaa	taattaaact	ctttaaatga	ttaaatgtaa	3487
tgattctact	cgcagtgcat	aacagcacat	atttttgaca	${\tt gattatttt}$	taggcaatta	3547
cctttcctta	aggtatctga	tacagtatag	taaagaatca	cttatatcag	taatagcact	3607
tgagagatag	caagtcacca	agaaacttaa	ttttcattta	aaattttatt	ttgtgaataa	3667
ggtcaatcta	caatcccaga	taactacatt	ttttttcata	gatggccagt	gttttcaaca	3727
gagatttaaa	atggaatatt	aaaattatag	tgattattca	gaagcatttt	aatttagaaa	3787
ggagctggtt	tgttagttca	ctgatgacat	tttttgacaa	acattttata	ccattatcac	3847
aataatcaga	cttgaatttt	ttttggagtt	ccttcatgtg	aatgaaaact	gagttaaaag	3907
aaagtaggca	tttaggtctg	gatgcagtgg	ctcgtgcttg	tgatcccagc	actttgggaa	3967
gctgaagcag	gaggattgct	tgagcccgga	agttcgagac	tagcctgggc	aacatagtga	4027
gactcggtct	ctaccaaaaa	aaaaaatttt	tttttttta	aattagctgg	gtgtggtggc	4087
acctgggaaa	cagagcgaga	cgctgactca	aataaatatc	taaatagata	tttagaatca	4147
ctgaaaacca	tattaaatgc	tgggttaatg	ctgacttaat	tggcttaagg	aatttttata	4207
ggcgtaagat	aaattttcac	agactaagtt	tatttcagac	aaaatagaga	attcttttaa	4267
			gttaatgtct			
			gatatgttga			
			agtttggctt			
			ctaggttttt			
			aatcccttct			
			aagggtgggc			
•			gatcacttga			
			ctaaaaatac			
			ctcgggaggc			
		•	ggatcgtgcc			
			taaacttcct			
			agtgcagtgg			
			cagcctctgg			
			gccagatact			
			tcccagcact			
			tggcccaaat			
			cgggcacctg			
			aggtggaggt			
			agactccgtc			
			tttgagtgcc			
taaaattgcg	tatagaatta	aggcacagaa	ttgtgtgtaa	ggtcctgaat	ctggctaaaa	5527

tacagtggat gtatgtattg gaattatgag gcataagtag ccagtatcta tagttagaat 5587 ctacaaggcc teetttttgc acctgtagac tagaatataa etgttattgg tgeetttgag 5647 tgttatctct cagtggctag aggtgctgtt tcaagcacaa tttagactag ggttgaacca 5707 ctcattgttc aaatcattgg tgggctccaa tgtaaaatat cactacatca gtccacaagc 5767 aacattaagg aaatctaaag gaaatggaat ttgacttttt agagtataat gatgttctag 5827 ggcataatga ggaaaatttt taaaaaatag attataatga tacatattgg tatcattaag 5887 acaacagatt tgagcaaata caattaaggt gtcttatttt ttgcatcaag taattattgc 5947 tgtggtcttt ctactccaca aaataatttt ttctttttgc agttgaaaat taactgcatt 6007 attaactaat taataaaata aatcaagtgg tataagggat tagtttaccc tcaagccgat 6067 gactccatgg ctactgatat tagttagttt aggattttta aaaagcatat cagacccca 6127 gtttcaggaa ttgagtataa atattgcttc ttgtcaccct gggacagtaa tgccttatag 6187 tggcactagt caccttaagt agattacaca tggttgaggt gaataaagct gcatgggaat 6247 ttgctttcgt gatatatttc atttgcaaac ttctacataa tcaagtttta tgtttaaaac 6307 categgttet atatatetag etttaggaag ttgecettae aggtgggace ttttgtgtta 6367 6404 atctgttttc tccccagtca tcttatttgg ctatgtt

<210> 27

<211> 5401

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (3)..(4550)

<400> 27

ct gtt agt gaa att gag agt aaa gca cca acg gtt gag tca gga aca
Val Ser Glu Ile Glu Ser Lys Ala Pro Thr Val Glu Ser Gly Thr

1 5 10 15

att gcc agc aaa gag aga acg tta tcc tct ggg cag gaa caa gtt gtt 95

Ile Ala Ser Lys Glu Arg Thr Leu Ser Ser Gly Gln Glu Gln Val Val
20 25 30

gaa agt gat aca cta aca att gag tct gga cca ctt gct agt gaa gat 143 Glu Ser Asp Thr Leu Thr Ile Glu Ser Gly Pro Leu Ala Ser Glu Asp

			35					40					45			
aaa	cca	ctt	tcg	tgt	ggt	aca	aac	tct	gga	aaa	gaa	caa	gaa	ata	aat	191
Lys	Pro	Leu 50	Ser	Cys	Gly	Thr	Asn 55	Ser	Gly	Lys	Glu	Gln 60	Glu	Ile	Asn	
	Thr		cct Pro			Thr					Ser					239
	65					70					75					
			gaa Glu								Ala					287
			ata Ile													335
			cag Gln 115													383
_		_	gaa Glu													431
-	_	Lys	tct Ser													479
_	Ser		cct Pro													527
_			caa Gln													575

167/201

tct gtt gaa aca gcc agg aaa caa tta ctt gaa tat caa act atg tta Ser Val Glu Thr Ala Arg Lys Gln Leu Leu Glu Tyr Gln Thr Met Leu aaa gga agg tgc cca tcg gtg tca gct cca tca ttg ata act gat tct Lys Gly Arg Cys Pro Ser Val Ser Ala Pro Ser Leu Ile Thr Asp Ser gtt ata tca gtg cca tca tgg aaa tct gag aga ccg act gct ata tca Val Ile Ser Val Pro Ser Trp Lys Ser Glu Arg Pro Thr Ala Ile Ser gag cat tgg gat caa ggt cag aga ctc aag ttg agt cct aac aaa tac Glu His Trp Asp Gln Gly Gln Arg Leu Lys Leu Ser Pro Asn Lys Tyr caa ccc ata caa cct ata cag acc tcc aaa tta gaa caa gat cat ttt Gln Pro Ile Gln Pro Ile Gln Thr Ser Lys Leu Glu Gln Asp His Phe cag gta gcg aga caa aat cac ttt cca caa aga cag gtg gaa aca aca Gln Val Ala Arg Gln Asn His Phe Pro Gln Arg Gln Val Glu Thr Thr gaa aca tta cgc gct tca gat att tta acc aat caa gct tta gaa tca Glu Thr Leu Arg Ala Ser Asp Ile Leu Thr Asn Gln Ala Leu Glu Ser caa gaa cat cta agg caa ttc tct cag act gaa aca caa cag aga gac Gln Glu His Leu Arg Gln Phe Ser Gln Thr Glu Thr Gln Gln Arg Asp tat aaa ttg gtc ccc aaa gat tct gag aca ctt tca agg gct ttg tca

Tyr Lys Leu Val Pro Lys Asp Ser Glu Thr Leu Ser Arg Ala Leu Ser

168/201

cat gac agg cag cta ata tca cag gat gct aga aaa ata tct gaa aca His Asp Arg Gln Leu Ile Ser Gln Asp Ala Arg Lys Ile Ser Glu Thr ttt ggg gca aca act ttt caa agt tta gaa tcc caa caa ttg ttc tca Phe Gly Ala Thr Thr Phe Gln Ser Leu Glu Ser Gln Gln Leu Phe Ser gag aat agt gaa aat ata tet tac cat tta act gaa cet tet tea ttt Glu Asn Ser Glu Asn Ile Ser Tyr His Leu Thr Glu Pro Ser Ser Phe gta cca ctg gta cct cag cat tct ttt agt tct ctg cct gtt aaa gtt Val Pro Leu Val Pro Gln His Ser Phe Ser Ser Leu Pro Val Lys Val gag tca gga aaa att caa gaa ccc ttt tca gcc atg agc aaa agt aca Glu Ser Gly Lys Ile Gln Glu Pro Phe Ser Ala Met Ser Lys Ser Thr gtt tcc aca agc cat tct ata atc agc caa atg cat gat agg cct ttg Val Ser Thr Ser His Ser Ile Ile Ser Gln Met His Asp Arg Pro Leu ctg ccg tca gag aat atc aca gcc cag caa ggt aat atg aag gcc ctc Leu Pro Ser Glu Asn Ile Thr Ala Gln Gln Gly Asn Met Lys Ala Leu caa gaa cag tta gac cta cag aag aaa gtt ctt cag gca act cag gaa Gln Glu Gln Leu Asp Leu Gln Lys Lys Val Leu Gln Ala Thr Gln Glu gct cag gaa cag ttg ctt ttg tgc aaa cag aaa gaa gtg gaa cag caa Ala Gln Glu Gln Leu Leu Cys Lys Gln Lys Glu Val Glu Gln Gln

169/201

acg ggc etc teg gta tte ett ecc ttg gta act eca gat tea tet get Thr Gly Leu Ser Val Phe Leu Pro Leu Val Thr Pro Asp Ser Ser Ala tta ttg cct tct gcc aaa gca gat ttg ggg aga atc cag gaa tct tca Leu Leu Pro Ser Ala Lys Ala Asp Leu Gly Arg Ile Gln Glu Ser Ser cca acc aag aat aat att gca gtt tcc tca gac cat cat gtg atc tca Pro Thr Lys Asn Asn Ile Ala Val Ser Ser Asp His His Val Ile Ser caa ctt cag gat aag cgt ttg agt ctt tca cag cct atc cta tca cag Gln Leu Gln Asp Lys Arg Leu Ser Leu Ser Gln Pro Ile Leu Ser Gln caa aat aat ttt aaa ttt ctc caa gag cag ttg aat att cag aag gat Gln Asn Asn Phe Lys Phe Leu Gln Glu Gln Leu Asn Ile Gln Lys Asp ago ott cag got agg cga gaa goo cag gaa gta ttg tat gta cat aaa Ser Leu Gln Ala Arg Arg Glu Ala Gln Glu Val Leu Tyr Val His Lys cag agt gaa ttg gat aga aga gta tgt tcc gaa cag gct gag ccc tct Gln Ser Glu Leu Asp Arg Arg Val Cys Ser Glu Gln Ala Glu Pro Ser ttc cca ttt cag gta gct cag cat aca ttt act tca cta cca tct gct Phe Pro Phe Gln Val Ala Gln His Thr Phe Thr Ser Leu Pro Ser Ala . 595 gat aca aaa tot gga aaa ata cag gag caa cat toa tot aag ago gag Asp Thr Lys Ser Gly Lys Ile Gln Glu Gln His Ser Ser Lys Ser Glu

170/201

aaa gga ctt gtt tea tge caa tet gae ate eec ata tet eag gat ggg Lys Gly Leu Val Ser Cys Gln Ser Asp Ile Pro Ile Ser Gln Asp Gly tct ttg agt ttc cta cag cag ttc cta cct cta cat gat agt ttg aag Ser Leu Ser Phe Leu Gln Gln Phe Leu Pro Leu His Asp Ser Leu Lys ttg ctc caa gaa cag ttg act aaa cag agg gat act ctt cag gct agg Leu Leu Gln Glu Gln Leu Thr Lys Gln Arg Asp Thr Leu Gln Ala Arg cat gaa gct cag gtg gaa tta ctt tta cat aga caa aga gat ttg ggg His Glu Ala Gln Val Glu Leu Leu His Arg Gln Arg Asp Leu Gly gac agt aag tot ggg ctg gtg agc tot toa toc toa coa gtg gtt gtt Asp Ser Lys Ser Gly Leu Val Ser Ser Ser Ser Pro Val Val Val cag cat toa gtt gct toa caa gct tot gct aaa gct gag cct agg aga Gln His Ser Val Ala Ser Gln Ala Ser Ala Lys Ala Glu Pro Arg Arg att cag gag ctt tat tta tct gag aag gag aat gta ggt ccc tcc tgt Ile Gln Glu Leu Tyr Leu Ser Glu Lys Glu Asn Val Gly Pro Ser Cys cat ttg ata atc cca aca ttt cag gat aag tct ctt agt ttt cca cag His Leu Ile Ile Pro Thr Phe Gln Asp Lys Ser Leu Ser Phe Pro Gln cat agc ctg gca cag caa gaa aat ttg aca ata ctc caa gaa cag tca

His Ser Leu Ala Gln Gln Glu Asn Leu Thr Ile Leu Gln Glu Gln Ser

171/201

caa ata caa agg gta ata ctt ggt gct aaa gaa gga act cag gaa ttt 2351 Gln Ile Gln Arg Val Ile Leu Gly Ala Lys Glu Gly Thr Gln Glu Phe gta cac aca gaa agt gaa ttg gag aaa aga att tct tct gaa cag act Val His Thr Glu Ser Glu Leu Glu Lys Arg Ile Ser Ser Glu Gln Thr ggc acc tcc tca tcc ctt tcc cag gtg gat gaa tct gag aga ttc cag Gly Thr Ser Ser Ser Leu Ser Gln Val Asp Glu Ser Glu Arg Phe Gln gaa tgt ata tca atc aag agt gac agt acc att ccc tta agc cat cct Glu Cys Ile Ser Ile Lys Ser Asp Ser Thr Ile Pro Leu Ser His Pro aag atc cca aga tgt cag gaa aga ctt ttg aga gtt tca caa cat atg Lys Ile Pro Arg Cys Gln Glu Arg Leu Leu Arg Val Ser Gln His Met cta cct cta caa gat aat ttg gag gaa cac caa gca tgg cta gac act Leu Pro Leu Gln Asp Asn Leu Glu Glu His Gln Ala Trp Leu Asp Thr gag aaa gaa gcc ttt cat ttc agc cag aaa acc caa gaa aat aca tct Glu Lys Glu Ala Phe His Phe Ser Gln Lys Thr Gln Glu Asn Thr Ser tct gaa caa act ggt tca tct tca ttc ata ccc cag ttg gta cag ctt Ser Glu Gln Thr Gly Ser Ser Ser Phe Ile Pro Gln Leu Val Gln Leu

tca ttt act tcg tta gct tca gct gag tct ggc aca atc ctg gaa cct

Ser Phe Thr Ser Leu Ala Ser Ala Glu Ser Gly Thr Ile Leu Glu Pro

172/201

ctt ttt aca gag agt gaa agt aaa att ttt tca agc cac ctt cag atc Leu Phe Thr Glu Ser Glu Ser Lys Ile Phe Ser Ser His Leu Gln Ile cca caa ttg cag gat agg ctt ttg agg ata tcg caa ctt atc cag cct Pro Gln Leu Gln Asp Arg Leu Leu Arg Ile Ser Gln Leu Ile Gln Pro caa caa gat aat ttg aag gca ctt caa gaa cag tta gct aca cag aga Gln Gln Asp Asn Leu Lys Ala Leu Gln Glu Gln Leu Ala Thr Gln Arg gaa gcc atc att cta gct aga caa gaa gct cgg gaa gaa tta ctt tta Glu Ala Ile Ile Leu Ala Arg Gln Glu Ala Arg Glu Glu Leu Leu Leu cat cag agt gaa tgg gag gga aga ata tot coc gag cag gtt gac acc His Gln Ser Glu Trp Glu Gly Arg Ile Ser Pro Glu Gln Val Asp Thr tet tee tta eec eta gta eea eag eat tea tte gee tea tta eet ett Ser Ser Leu Pro Leu Val Pro Gln His Ser Phe Ala Ser Leu Pro Leu aat gaa tot gaa aga aac caa gaa cca tgt tca att aac agt gat aat Asn Glu Ser Glu Arg Asn Gln Glu Pro Cys Ser Ile Asn Ser Asp Asn ata gta tcc tca ggt cac tca gag ata cca aca ttg cct gat ggg ctg Ile Val Ser Ser Gly His Ser Glu Ile Pro Thr Leu Pro Asp Gly Leu ttg ggt tta tca cat ctt gtt tta cct caa caa gat aat ttg att gca Leu Gly Leu Ser His Leu Val Leu Pro Gln Gln Asp Asn Leu Ile Ala

173/201

ctt gaa gaa cac ttg cat gca cag aca gat ttc ctt cct tct att gag Leu Glu Glu His Leu His Ala Gln Thr Asp Phe Leu Pro Ser Ile Glu aaa acc cag aaa gaa ttg gtt ttg tca aaa cca tgt aaa ttt gag gaa Lys Thr Gln Lys Glu Leu Val Leu Ser Lys Pro Cys Lys Phe Glu Glu aag gta tot tot gag cat ttt atc cag tot cac cat ggt gat ttg cag Lys Val Ser Ser Glu His Phe Ile Gln Ser His His Gly Asp Leu Gln gca ctt caa cag cag tta gat aca cag aag aaa gcc att cga tct ata Ala Leu Gln Gln Gln Leu Asp Thr Gln Lys Lys Ala Ile Arg Ser Ile cag gaa gtc caa gaa gaa ttg ctt ttg caa aga tta agt gaa ttg gag Gln Glu Val Gln Glu Glu Leu Leu Leu Gln Arg Leu Ser Glu Leu Glu aaa agg gta tca tct gaa caa gtt tgc tcc tct tca ttt gta tcc cag Lys Arg Val Ser Ser Glu Gln Val Cys Ser Ser Ser Phe Val Ser Gln gtg cct gtt gct gac tct gaa aga acc cag aag tct ttc cca acc aaa Val Pro Val Ala Asp Ser Glu Arg Thr Gln Lys Ser Phe Pro Thr Lys agt aat gat act ctt ccc tca agt cat cgt gag att cca aga tta cag Ser Asn Asp Thr Leu Pro Ser Ser His Arg Glu Ile Pro Arg Leu Gln gat aga ctt ttg agt tta tca aag cct att ctg cct cag caa gat aat Asp Arg Leu Leu Ser Leu Ser Lys Pro Ile Leu Pro Gln Gln Asp Asn

174/201

atg aca gca caa ttg gat gca caa agg gaa gtg atg tat tct tat gag Met Thr Ala Gln Leu Asp Ala Gln Arg Glu Val Met Tyr Ser Tyr Glu aaa ccc cag gaa gaa ctg tct tta aac aaa caa aga aag ttg aac aaa Lys Pro Gln Glu Glu Leu Ser Leu Asn Lys Gln Arg Lys Leu Asn Lys agt gaa tet get gag cat act ate eee tet ttg ttt eta eee aag gaa Ser Glu Ser Ala Glu His Thr Ile Pro Ser Leu Phe Leu Pro Lys Glu aca gag cat tcg ttt att cca cta cct ttt gca gaa gct aaa cct aaa Thr Glu His Ser Phe Ile Pro Leu Pro Phe Ala Glu Ala Lys Pro Lys ago act tgt gaa ttg tat toa too cag aat gaa cat goa goo coc coa Ser Thr Cys Glu Leu Tyr Ser Ser Gln Asn Glu His Ala Ala Pro Pro agt aat cct gtg atc cca ggg ttt caa gat aga ctt ttg agt ttt tca Ser Asn Pro Val Ile Pro Gly Phe Gln Asp Arg Leu Leu Ser Phe Ser cag tct gtc tta act cag caa gat aac ttg gga ctt cag aaa cag ttg Gln Ser Val Leu Thr Gln Gln Asp Asn Leu Gly Leu Gln Lys Gln Leu gat cta caa aga gaa gtt ctg cat tat agc cag aaa gcc cag gaa aaa Asp Leu Gln Arg Glu Val Leu His Tyr Ser Gln Lys Ala Gln Glu Lys ttg ctt gta cag aga caa aca gca ttg cag cag cag ata cag aaa cat

Leu Leu Val Gln Arg Gln Thr Ala Leu Gln Gln Gln Ile Gln Lys His

175/201

gaa gag act ttg aag gat ttc ttt aaa gac agt cag ata agt aag ccc Glu Glu Thr Leu Lys Asp Phe Phe Lys Asp Ser Gln Ile Ser Lys Pro aca gtt gaa aat gat tta aaa acc cag aag atg ggg cag ctc aga gac Thr Val Glu Asn Asp Leu Lys Thr Gln Lys Met Gly Gln Leu Arg Asp tgg ttt cct aat aca caa gac cta gca gga aat gat caa gaa aat att Trp Phe Pro Asn Thr Gln Asp Leu Ala Gly Asn Asp Gln Glu Asn Ile agg cat gca gat agg aac aac tet gat gat aat cat ttg get tea gaa Arg His Ala Asp Arg Asn Asn Ser Asp Asp Asn His Leu Ala Ser Glu gat act agt gcc aag caa agt ggt gag cat ctg gag aaa gat ctg ggg Asp Thr Ser Ala Lys Gln Ser Gly Glu His Leu Glu Lys Asp Leu Gly aga aga tee tea aag eea eet gta gea aaa gte aaa tgt ggt ttg gae Arg Arg Ser Ser Lys Pro Pro Val Ala Lys Val Lys Cys Gly Leu Asp tta aac cag cat gaa ctt agt gct ata caa gaa gta gag tca cca gca Leu Asn Gln His Glu Leu Ser Ala Ile Gln Glu Val Glu Ser Pro Ala att ggc aga act tct ata cta ggt aaa cca ggt att tat gaa gac aga Ile Gly Arg Thr Ser Ile Leu Gly Lys Pro Gly Ile Tyr Glu Asp Arg gac ccc ctg cga gtc tca ata agc cga gaa caa agt ttc ttt ggg agc Asp Pro Leu Arg Val Ser Ile Ser Arg Glu Gln Ser Phe Phe Gly Ser

7€

1475 14 .48

aat gtc tgt ggt gat gac tat gat ga agtga 4 60 60 60 60 60 60 60 60 60 150 Asn Val Cys Gly Asp Asp Tyr Asp Gallu 1505 1510 115

gtggaattgt atgcacaagg atatgtggac atattat 4 20 20 20 20 20 :20 80 :80 80 tggtgaaaaa tggtaaataa acttagttac ttgattg 4 80 :80 :80 '40 '40 '40 '40 '40 aactatattg ttctatgcag ttgttaaatg itttatta 4 '40 :00 :00 100 :00 100 atgccagtaa gaagtttatc aaggtaggag itatgala 4 100 tatgtttaag cctatttgta acaatccata ittacatt 4 60 60 60 :60 :60 60 120 20 attetatetg tgggcattet aaataagetg tattata 4 120 120 120 120 180 180 180 180 180 ataaagataa ttagaaggaa aaatatttaa :ttctcga 4 180 140 140 140 140 140 aatgttaatc ttctcgcttc tgaatttata atataat [40 .00 atatataatt tgtgtactga tcctacaaag tttataa [00 .00 .00 .00 .00 .60 .60 .60 .60 .60 aggeatettt taagaagtta cattttggcc cgctcat; [60 cactttggga ggccaagact ggcagatcat :cgatcga { :20 20 20 20 !20 :20 :80 :80 :80 :80 ccgtgaaacc ctgtctatac taaaagtaca ittgaggg { :80 :80 140 tgtagtcctg tagggaggca ggagaatggc ccaagcg : 140 140 140 140 140 100 100 ccgagatcaa gccactgcac tccagcctgg :agaggtc { 100 100 100 100 101 101 Ю1 Ю1 Ю1 £ 101 g

<210> 28

<211> 4784

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (55)..(1581)

<400> 28

tatt	tago	aa g	gatca	aaga	.C 8.C	tctg	gctg	gaa	cggo	tct	tgtt	ttac	ecg c		Cag Gln 1	57
													ttc			105
Ile	Ala	Phe	Asp 5	Phe	Tyr	Phe	Leu	Gln 10	Cys	Ser	Ser	Val	Phe 15	Ser	Gln	
aac	tct	gtg	ttt	gga	aca	tca	agg	atg	gat	tat	ccc	aaa	atg	gat	tat	153
Asn	Ser	Val 20	Phe	Gly	Thr	Ser	Arg 25	Met	Asp	Tyr	Pro	Lys 30	Met	Asp	Tyr	
ttt	ctg	gat	gta	gag	tct	gct	cac	aga	ctc	ttg	gat	gtt	gag	tca	gct	201
Phe	Leu 35	Asp	Val	Glu	Ser	Ala 40	His	Arg	Leu	Leu	Asp 45	Val	Glu	Ser	Ala	
caa	aga	ttc	ttc	tac	agt	caa	gga	gct	caa	gct	cgc	cgg	gcg	acc	ctg	249
Gln	.Arg	Phe	Phe	Tyr	Ser	Gln	Gly	Ala	Gln	Ala	Arg	Arg	Ala	Thr		
50					55					60					65	
ctc	ctg	cct	ccc	aca	tta	atg	gcg	gca	tcc	tcg	gag	gat	gat	ata	gac	297
Leu	Leu	Pro	Pro	Thr	Leu	Met	Ala	Ala		Ser	Glu	Asp	Asp		Asp	
•				70					7 5		-			80		
cgg	cgg	ccc	atc	cgg	aga	gtg	cgc	tcc	aag	agc	gac	acg	ccg	tac	ctc	345
Arg	Arg	Pro	Ile 85	Arg	Arg	Val	Arg	Ser 90	Lys	Ser	Asp	Thr	Pro 95	Tyr	Leu	
gca	gag	gcc	agg	atc	tcc	ttt	aac	ctg	ggg	gca	gct	gag	gaa	gtg	gag	393
Ala	Glu	Ala	Arg	Ile	Ser	Phe		Leu	Gly	Ala	Ala		Glu	Val	Glu	
		100					105					110				
-													acc			441
Arg			Ala	Met	Arg		Asp	Ser	Leu	Val		Gly	Thr	His	Thr	
	115					120					125					

ca	ccc	atc	cgc	agg	aga	agt	aag	ttt	gcc	aac	ctg	gga	agg	att	ttc	489
ro	Pro	Ile	Arg	Arg	Arg	Ser	Lys	Phe	Ala	Asn	Leu	Gly	Arg	Ile	Phe	
130					135					140					145	
									•							
ag	cct	tgg	aaa	tgg	agg	aag	aag	aaa	agc	gaa	aag	ttc	aaa	cac	acg	537
ys	Pro	Trp	Lys	Trp	Arg	Lys	Lys	Lys	Ser	Glu	Lys	Phe	Lys	His	Thr	
				150					155					160		
tca	gca	gcc	ctg	gaa	agg	aaa	ata	tct	atg	agg	caa	agc	aga	gaa	gag	585
Ser	Ala	Ala	Leu	Glu	Arg	Lys	Ile	Ser	Met	Arg	Gln	Ser	Arg	Glu	Glu	
			165					170					175			
ctg	ata	aag	cga	gga	gtc	ctg	aag	gaa	atc	tat	gat	aaa	gat	ggg	gaa	633
Leu	Ile	Lys	Arg	Gly	Val	Leu	Lys	Glu	Ile	Tyr	Asp	Lys	Asp	Gly	Glu	
		180					185					190				
	tct															681
Leu	Ser	Ile	Ser	Asn	Glu	Glu	Asp	Ser	Leu	Glu		Gly	Gln	Ser	Leu	
	195					200					205					
	tcc															729
	Ser	Ser	Gln	Leu		Leu	Pro	Ala	Leu		Glu	Met	Glu	Pro		
210					215					220					225	
																000
	atg															777
Pro	Met	Pro	Arg		Pro	Cys	Ser	Tyr		vai	Leu	Gin	Pro		Asp	
				230					235					240		
										4		44	4	1_1	-4-	005
	atg															825
He	Met	Asp		Pro	Asp	Pro	GIA		Pro	vai	гàг	ren		cys	Leu	
			245					250					255			
							. . .	- c-k				تاسم	-+-	-+-	+ +	079
	gtg															873
ro	Val		Leu	Ser	Pro	rro		Pro	rro	ъ'nЗ	ьys		met	116	uys	
		260					265					270	r			

Met								gcc Ala	921
								ctg Leu	969
								cac His 320	1017
								aga Arg	1065
							Arg	ctg Leu	1113
								tct Ser	1161
								ctt Leu	1209
_								aat Asn 400	1257
-								ctg Leu	1305

180/201

tta tac acc agc tcc ctg gcc atg aag gtc tgc agg aag gac tcc tta 1401 Leu Tyr Thr Ser Ser Leu Ala Met Lys Val Cys Arg Lys Asp Ser Leu 435 440 445

gcc att aaa ctc agc aac agg ccc tcc aag cga gag ctg gaa gaa aag 1449 Ala Ile Lys Leu Ser Asn Arg Pro Ser Lys Arg Glu Leu Glu Glu Lys 450 455 460 465

aac atc ctt ccc agg cag acg gat gag gag cgg ctg gag ctg agg caa 1497 Asn Ile Leu Pro Arg Gln Thr Asp Glu Glu Arg Leu Glu Leu Arg Gln 470 475 480

cag att ggc acc aag ctc acc agg cgg ctg agc cag agg cca act gca 1545 Gln Ile Gly Thr Lys Leu Thr Arg Arg Leu Ser Gln Arg Pro Thr Ala 485 490 495

gag gaa ctg gaa cag agg aac att ttg aaa cgt aag tgactaagcc 1591 Glu Glu Leu Glu Gln Arg Asn Ile Leu Lys Arg Lys 500 505

catggeaate cetgatgttt tgtggegget tttgttatta tttaatggta ggeeacaagg 1651 tttetacett gegeetetge ggaangeatt gaaacettt etaaeggttg aagetteatg 1711 tgtgeatgtt agaacaccaa agaegacete eecaaggaga aggeaaattt tatteeactt 1771 tattetttag aageteacgg geggeaggea gaacetteet tttagtgagt tgtaaaagtea 1831 gagagaaget gaaaaattag agtgagacea ettattattt aatgattttt aagageaggg 1891 teaecetttaa accagaattg gettgaaaat ggagactgtg atatgeacgg etaaaataag 1951 ggaaatgtee atttgaaetg agaetagaaa geatgaettt geattgeage tggetgetgt 2011 tgataaaaat eceteateee tttgaatgtt aaattgaaag actaagaaag eatteeaag 2071 egaagtgett eatgtetgte teteaggatt eecacagetg gteeegggea tgeetgtetg 2131 atgeteteat tegatgaaaa etgeetttea eeattgetge agaeagaaaa aaataaatga 2191 geeeettgtt tggtttagga eacaggaaca tttgaatatg tacagaggat eeacttggtg 2251 etttaaaaaa aaaaagagaa aacaggatae aaaatactaa aagagateaa geatttgatg 2311

gacagcagta	tgtgtcagtt	tagtggtaga	tattaaataa	${\tt cttaaatatc}$	aaaccattct	2371
${\tt attcattcat}$	tgctaccatt	ctcgccaaca	ctggcctcaa	gatagtgaac	aaatatttct	2431
ggcttaattc	atgaccctgt	tcccctacc	ccacaacaca	${\tt cttctaattt}$	ctctccagaa	2491
gagaaagata	tatactatgc	agagttttct	agaaatgcta	tgttgtacag	${\tt actgactcct}$	2551
cgcctccccc	ggccaccccg	ccccgccccg	ccccgtgccc	agtaaatcac	atgcaaccgc	2611
agtgtgagtt	tgccgggaat	ttccactgaa	accacactaa	gatattcttg	${\tt actttacctt}$	2671
tctaccgtgc	tcactgtggc	cttgtgactt	ggtcggcatt	tcgtagtctg	ctgaaggtgg	2731
gtgctgggtt	ccgctttggt	ggggagacct	gttgcctaca	gcacccaccc	ccgcccgacg	2791
ccccgcatg	tccgtttatg	tcaactctgc	${\tt ctttatcaat}$	gtcttgcctc	ccgtccccac	2851
gccagccgcc	acttcctcaa	ctctcagtag	aagttatttt	caggattagc	cttcctcagt	2911
cgtggggaa	ccctacgcat	tgcctaggtc	tctaggaatg	tgtgtttact	tttttctgcc	2971
caaggggtac	cctttaaagt	ttccaagctt	aatattctat	ataatgaatt	cagagctttt	3031
tcaaagcatt	tccaaggtca	gggaagcatt	tggcttgtag	gatgtcttcc	tttcggcccc	3091
aatctggtac	ctgagccatt	ataaacttcc	cattgttgga	gagaaagata	aacagccagg	3151
tgaacctgta	caacttactc	acagcccgct	gctgtacttg	tggcctctga	cctgagacct	3211
aaactcaaag	aagctaaaag	cctccggggg	attatttagg	tttcagaaaa	tagtgcttat	3271
cacaccagga	gtacggtttc	tggagagatc	taaaatcccc	tagctcagct	ctgggctctc	3331
tcaaagatat	cagatccccg	ctgtggcttg	tccagatccc	tgggagacta	caggtccttt	3391
gagcttgggt	ttttaccgcc	atcaaccagg	gaacttagat	tcaggggacc	aaaaaggagt	3451
tgtgaaagat	tgttcccatg	gttctctttt	attctcttcc	ctaatccctc	ttgtcctggc	3511
cacatagttg	caaattaaag	aactacttga	ccaattctaa	caggttggtc	atttcatagt	3571
tttgaaactt	ttcagaaatc	aacttgtttt	cccataggtt	cttatttttc	cctgtattct	3631
					taaacaaaaa	
aaatgtctag	tggtataaga	aaacatcctc	caatagtttg	ttttaaaact	gattttctga	3751
gctttcagcc	atttgaggaa	ctgctcggtg	ttgggtggtg	gggaacaggg	cacagagatg	3811
ccatggctca	gccctggagc	tttgagagcc	ttgggttggt	ttccagcccc	accetgeetg	3871
					cctctgagca	
					ttcctggcct	
					tcatgaacct	
gggttggtca	atggctttga	actaaaggta	tcaattctgt	aggtggtagc	ttgtggcccc	4111
acccctcaga	gtgacctaag	aaacgcacat	aggagatgaa	ggctccatgc	tgtgtcagct	4171
gtgtcacagg	atgcccgcct	tcacggctct	gaagggacct	gtaggatcag	aagtctgagg	4231
ctagtaatga	ggaggagagc	cggccccaca	caaaacatga	ccacaggaaa	aaacctatct	4291
gtgtaaccac	tgagccaggt	agggtgtgac	tggccactta	acacccctga	gccttcagat	4351
cctcagttat	aaaccaggag	tggtagatga	ggtggtcact	aggtcccctc	atggccctag	4411
tattctgtgc	ttctgtaaat	tttcaccgtg	tgccctctag	ctgtccctgg	tgacccaaca	4471

tccagaccac cttttcttcc atccgttttc ccacctgaga catcgcaaaa tgggagttcc 4531 ctccttctgg ttcttgctgt ctgcctcccc atttaactct gctagattaa ttcatactaa 4591 gatattaatg gctgactagt ttaataggtt ttatcccact gaaatttgca tttgtacaaa 4651 tgtcactgtc tgggggctcc ctacttccgg gtgttgctgt ctgcccccca gtttatctct 4711 actagattaa ttcatactga gctattaatg gctgactagt ttaatgggct tttattcaag 4771 agaaatttgc att

<210> 29

<211> 4221

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (52)..(1251)

<400> 29

agggcagtec agatgaaaag agtaccaatg aatetgeete cagetgaata a ace atg 57
Thr Met

1

gag agg aaa aac cca tcc aga gag agc ccc aga aga ctc tct gcc aaa 105 Glu Arg Lys Asn Pro Ser Arg Glu Ser Pro Arg Arg Leu Ser Ala Lys 5 10 15

gta ggc aaa ggc aca gag atg aag aaa gtg gct cgt cag ctt ggg atg 153
Val Gly Lys Gly Thr Glu Met Lys Lys Val Ala Arg Gln Leu Gly Met
20 25 30

gct gct gct gag tca gac aag gac tct ggc ttt tca gat ggg agc tcg 201 Ala Ala Ala Glu Ser Asp Lys Asp Ser Gly Phe Ser Asp Gly Ser Ser 35 40 45 50

gaa tgt ctg agc tct gca gag cag atg gag tcc gag gac atg ctg agc 249 Glu Cys Leu Ser Ser Ala Glu Gln Met Glu Ser Glu Asp Met Leu Ser

				55					60					65		
	tta Leu															297
			70					75					80			
ca.	aag	aat	gcc	ttc	cct	acc	ctg	tct	ccc	atg	gtc	gtc	atg	aag	aat	345
Ala	Lys	Asn 85	Ala	Phe	Pro	Thr	Leu 90	Ser	Pro	Met	Val	Val 95	Met	Lys	Asn	
gtg	ctt	gtc	aaa	cag	ggc	agc	agc	tca	tcc	cag	ctc	cag	tcg	tgg	act	393
	Leu							-								
	100					105				,	110				•	
gtc	cag	ccc	tcc	ttt	gaa	gtg	atc	tca	gca	cag	cca	cag	ctc	tta	ttc	441
Val	Gln	Pro	Ser	Phe		Val	Ile	Ser	Ala		Pro	Gln	Leu	Leu		
115					120					125	•				130	
ctt	cat	cca	cct	gta	cca	tct	cct	gtc	agt	cca	tgt	cac	act	ggt	gag	489
Leu	His	Pro	Pro	Val	Pro	Ser	Pro	Val	Ser	Pro	Cys	His	Thr	Gly	Glu	
			•	135					140					145		
aaa	aag	tcc	gac	tcc	agg	aac	tac	ttg	ccc	att	ctg	aat	tct	tac	acc	537
Lys	Lys	Ser	Asp	Ser	Arg	Asn	Tyr			Ile	Leu	Asn		Tyr	Thr	
			150					155					160			
aaa	ata	gcc	cca	cat	cca	ggc	aaa	agg	ggc	ctt	tcc	ctt	ggc	cca	gaa	585
Lys	Ile	Ala	Pro	His	Pro	Gly		Arg	Gly	Leu	Ser		Gly	Pro	Glu	
		165					170					175				
gaa	aaa	gga	aca	agt	gga	gtg	cag	aag	aaa	atc	tgt	act	gag	aga	ctt	633
Glu	Lys	Gly	Thr	Ser	Gly	Val	Gln	Lys	Lys	Ile	Cys	Thr	Glu	Arg	Leu	
	180					185					190					
ggg	cct	agc	ttg	tct	tcc	agt	gag	cca	acc	aag	gct	ggt	gct	gtc	cca	681
			Leu													

184/201

205 -tcc agt ccc tcg acg cca gca cca ccc agc gcc aaa ctt gcc gag gac Ser Ser Pro Ser Thr Pro Ala Pro Pro Ser Ala Lys Leu Ala Glu Asp tca gct ctg cag ggt gtg ccc tct ctg gtg gca ggt gga agt cca cag Ser Ala Leu Gln Gly Val Pro Ser Leu Val Ala Gly Gly Ser Pro Gln act ctt cag ccg gta tcc agc agt cac gtg gct aaa gct ccc agt ctg Thr Leu Gln Pro Val Ser Ser Ser His Val Ala Lys Ala Pro Ser Leu acc ttc get tcc ccc gec agt cct gtc tgc gca tca gac agc act ctc Thr Phe Ala Ser Pro Ala Ser Pro Val Cys Ala Ser Asp Ser Thr Leu cat ggg tta gag agc aac tct ccc ctt tca cca ctg tcc gct aat tat His Gly Leu Glu Ser Asn Ser Pro Leu Ser Pro Leu Ser Ala Asn Tyr ago toa cot tta tgg got goa gag cac etc tgc ege age coa gat atc Ser Ser Pro Leu Trp Ala Ala Glu His Leu Cys Arg Ser Pro Asp Ile ttt tca gag cag cag cag agc aaa cat agg cgc ttt cag aat acc cta Phe Ser Glu Gln Arg Gln Ser Lys His Arg Arg Phe Gln Asn Thr Leu gta gtc cta cat aaa tct ggt ttg ctg gag atc act ttg aaa acc aag Val Val Leu His Lys Ser Gly Leu Leu Glu Ile Thr Leu Lys Thr Lys gag ttg att cgt cag aat cag gca act cag gta gaa cta gac cag cta Glu Leu Ile Arg Gln Asn Gln Ala Thr Gln Val Glu Leu Asp Gln Leu

PCT/JP01/11217

WO 02/052005

185/201

350 345 340

aag gag caa acc cag ctg ttt ata gaa gcc acc aag agc agg gcc cct 1161 Lys Glu Gln Thr Gln Leu Phe Ile Glu Ala Thr Lys Ser Arg Ala Pro 370 355 360 365

cag get tgg gee aag etg cag gea tet tta aca eet ggg tee agt aat 1209 Gln Ala Trp Ala Lys Leu Gln Ala Ser Leu Thr Pro Gly Ser Ser Asn 385 380 375

aca ggc agt gac cta gaa gca ttc tct gat cac cca gcc ata 1251 Thr Gly Ser Asp Leu Glu Ala Phe Ser Asp His Pro Ala Ile 395 390

tagcacagag gcatattttc ctgttacttg agtggttctt ttagctcatt tgctgttacc 1311 tactcctgtt tcccaaagct tatgtaagag cttttccttc taaacttaaa ctgtgttgtg 1371 gttcacttag gaagccacgt gccaatacct ggctgctgtc ttaactcgta gtctgggcac 1431 aggatacata tgtccccgtc ccactgagga cctcagtttg ggagtgccct tgagcccctt 1491 ttccttagcc tgcaggtgct tcaatggatc atggggcaaa gcaggagatg attgtgtggg 1551 gctcttcctg ctgtcacctc ccatcatccc actctctcac caggatcaag ggtacagtaa 1611 cacgaatgag catacagagc aacgcetgtt gagccaggga gtaggtgaca caaggaaacc 1671 ttcatggatc ttcccttgcc tgtcttagtc acagagagaa ataagaggag gttgtttgca 1731 tcccacaagg catcgtacta gttgggcgag acctaaaatt ccctgggcac aggttgcacc 1791 tgggtgtgag cacttaatca ctcaacgctt tgttttctta cacttgaaaa tcaagggaaa 1851 gactagtace atetgactee tacactttca ttacaagtca gatttttett aaactageag 1911 gcaaaaacag tacttccaaa ttttaaggta tggaatgaat gcagtacatc tggaattgta 1971 gtcgatgaat tgcttttttg acttagaagc tgaagaaaat agacatagcc ggcatatctc 2031 atggtcagga gctggacgat tctggtaact taggcttttt ttctctcttc ttttgaaaca 2091 gtgtaacctg ttttatgtct aaatatctta aggatagttt cagtggttcc tgggatgtag 2151 tataagttaa ctctgctgcc atcttgtttt tttttttttc ctttattttg ataagtgatt 2211 attatgcttg ataaactttg aattaaatac agttgtcttg agggtatgat aagtccacaa 2271 aaaattggaa agcatcttac ccattttctt cacatcccaa atttttattt gttccatgtc 2331 atagtgatgg gaagcagtta cagagcagcg tettetgtgt tteetteatg tgttagatat 2391 tggcaacaaa gccagaggtg taatgttggt tatatgaagt tcatctcaaa atggagacca 2451 tgaccagagt ttccagatga tacacgttct tttcagcttc attaaatagg caactatgtt 2511 tctaaatagt aaagtttcaa aatattctct caatttaaaa tttcatcctc ttgaaaatct 2571

ttgttcttta caaaattatc ttaataagtt ctatatggtc agcttcatct tcctttttt 2631 tttttttgag atggagtttc gctcttgttg cccaggcgga gtacaatggt gggatctcgg 2691 ctcactgcaa cctccgcctc ctgggttcaa gtgattctcc tgccacagcc tcccaagtag 2751 ctgggattac aggtgcctgc caccatgccc agctaatttt tgtattttta gtagaaatgg 2811 ggttttaccg tgttggccag gctggtctcg aactectgac ctcagttgat ccgcctgcct 2871 cagcetecca aagtgetggg ettacaggee tgagecacca egeteagete agetteacce 2931 tgtctgcaaa gaaaagtttt accaagacca gaagtgaaat atgacatttc ctaggtagtt 2991 gtaactctaa catagtttaa aaagtatgtg gcttcagatt gcctatactt tgttcacaaa 3051 cgtgtgattt agatatgact gatttagaag tgaacaactt ggtaacatcc ctagactcca 3111 ctcatgaacg cagaattatt acctgctgtt tgctttctga aagaatttca gaaatcagag 3171 caaatgtgte tttaggeaga tteageteet tttaatattt ttetettgge eeactetett 3231 tgcctcccct gaatctgtgt ggtactatag cagctctact ctgtgcacca tgctaggaag 3291 cttccttttt ggcagaatat gtttggcagc aaagctatag agacaggtgc attcagaaca 3351 tcctgggcac cagtcatgag tcttactgtg tcaaaaaatct gaaaacactt gctgagaacc 3411 aaatttatte cattggaaaa accetetgtg gagetataag cetettggae tettetteet 3471 agattaagge ttgcatttee etecetgttt cagtaaaaga tgatgaaage cactateaat 3531 cctcactgct gagtggcagg gagaagcagc accactctca gctcttttct aatcttgtaa 3591 cttagtgcta gaagtetete caggetatta ccatgggcat ttgttetetg ttggagetgt 3651 aagcagatga acccaagtag agaagataga tottggaagg agagatccat tgagtccaga 3711 agccagatca gcaaatggag gaacctcgga ggtgaccaga aagateteca tcggttgeec 3771 aaggotgtaa gtagtgatgg ttttagogat gaataacgta attggotatg aagtactgtg 3831 gcagagctgc tgttttctga aggtgagaag ccatttttag ctcagagcaa cccttaagag 3891 aacttttggc agattttgtt ggcattattg aaatatatat agaaaagttg ctgattgcaa 3951 tggttatggg aatggaattt aatgacattt gtaatttatt acactcattg gtttttattg 4011 attatagtat tgtctgactt tttattttct actatggttc ctttagcaga aaagtaactt 4071 ttgtgcatat attgaagtgg tttttcagct atgaattctt tagggtagaa atttatttag 4131 caaatgtgaa ttcttttgag aaagtatgaa gttttgcaga aattgactgt gaaatgtcag 4191 4221 agaaaaataa aagtcactta cttgaaacct

<210> 30

<211> 3776

<212> DNA

<213> Homo sapiens

									101	1201	•					
	> CD > (2		.(28	89)												
<400	> 30	1														
ctgt	gcto	gc a	tctc	tggc	a go	ctgg	atte	gge	tcct	gct	ggag	tgaa	ugg e	tttc	ctgag	60
															cagtg	
	_														gccca	
															gct	
														Met	Ala	
														1	L	
							•									
					ctg											285
Ser	Ser		Arg	Lys	Leu	Trp		Arg	Tyr	Pro	Ser		Leu	Pro	Ala	
		_. 5					10					15				•
~~	+ ~~	0++	+ 00	oto	ctc	009	g g o	too	799	200	cta		១១១	ccc	ឧទទ	333
					Leu											000
nia	20	110	0,5	DCu	DCu	25	u.,	P	01 u		30	41,			0	
					•											
tgg	ggc	tgt	cag	ggc	caa	agg	ctg	ttt	caa	aag	tgt	cct	tta	ttg	cca	381
Trp	Gly	Cys	Gln	Gly	Gln	Arg	Leu	Phe	Gln	Lys	Cys	Pro	Leu	Leu	Pro	
35					40					45					50	
					tgg											429
Ile	Arg	Gly	Phe		Trp	His	Leu	Leu		Ala	Trp	Gly	Ala		Ser	
				55					60					65		
				at a		ant	at a		000	004	aaa	tee	tac	002	tea	477
					agg Arg											***
M.R	GIA	AIA	70	neu	vi P	AIG	141	75	110	um	ulj	UCI	80	110	Dox	
			10					10								
gca	gcc	atg	ctt	acc	cct	gca	gag	ctg	gcc	acg	gta	gta	cgg	cgg	ttc	525
					Pro											

90

tec cag acc gge atc cag gae tte etg aca etg acg etg acg gag ecc

85

. 95

Ser	Gln 100	Thr	Gly	Ile	Gln	Asp 105	Phe	Leu	Thr	Leu	Thr 110	Leu	Thr	Glu	Pro	
					gtg Val 120											621
					ctg Leu											669
					tgt Cys											717
			Phe		cgc Arg											765
					tac Tyr		Phe									813
_	Leu				ttg Leu 200											861
					cca Pro											909
					gcc											957
att	atc	ctg	cgt	aac	atg	ggg	ccc	cac	cac	tcc	atg	aág	aca	gag	tac	1005

Ile	Ile	Leu 245	Arg	Asn	Met	Gly	Pro 250	His	His	Ser	Met	Lys 255	Thr	Glu	Tyr	
	_		-			gaa Glu 265										1053
						ttc Phe										1101
						gtg Val										1149
	_	_				gtc Val										1197
						acc Thr										1245
						ctc Leu 345										1293
	Leu					tgg Trp										1341
					Asp	atg Met										1389
ttg	gaa	gag	atc	cag	cgg	gtg	ttt	gag	ggc	ccc	tat	aag	gag	tac	cat	1437

Leu	Glu	Glu	Ile 390	Gln	Arg	Val	Phe	Glu 395	Gly	Pro	Tyr	Lys	G1· 1 40	Tyr	His	
								tac Tyr								1485
								tgg Trp								1533
								atc Ile								1581
				•				cct Pro								1629
	_		_	Thr				cac His 475							aca Thr	1677
			Gly					gtg Val					Tly		gac Asp	1725
		Leu					Ser	ctg Leu							att Ile	1773
	Glu				-	Asp		gag Glu							cta Leu 530	1821
tct	cag	agc	aag	aag	ctg	ctc	ttt	gcc	ggc	tcc	cgc	tct	cg	ctg	gtg	1869

Ser	Gln	Ser	Lys	Lys 535	Leu	Leu	Phe	Ala	Gly 540	Ser	Arg	Ser	Gln	Leu 545	Val	
	ctg Leu															1917
	ctc Leu														cgc Arg	1965
	gtg Val 580															2013
	acc Thr															2061
_	agg Arg															2109
	ctg Leu															2157
	ggg Gly															2205
-	gcc Ala 660															2253
gcc	ggg	gcc	tac	cac	tgc	ttt	tca	gag	gag	cag	ggg	gcg	cgg	ctg	gct	2301

Ala 675	Gly	Ala	Tyr	His	Cys 680	Phe	Ser	Glu	Glu	Gln 685	Gly	Ala	Arg	Leu	Ala 690	
_	_				gtg Val											2349
					ctg Leu										gtg Val	2397
					gtg Val											2445
					cgg Arg											2493
					tac Tyr 760											2541
					tgt Cys											2589
					tca Ser										cat His	2637
			Gln		ggt											2685
cca	ggc	cag	cct	ctg	cct	tct	cca	act	cgg	ctt	cac	ctg	ggg	ggt	ggg	2733

WO 02/052005 PCT/JP01/11217

193/201

Pro Gly Gln Pro Leu Pro Ser Pro Thr Arg Leu His Leu Gly Gly 820 825 830

cgg aac tca aat gcc aat ggt tac gtg cgc tta caa cta gga ggg gag 2781 Arg Asn Ser Asn Ala Asn Gly Tyr Val Arg Leu Gln Leu Gly Gly Glu 835 840 845 850

gac cgg gga ggg ctc ggg cac ccc ctg cct gag ctc gcg gat gaa ctg 2829
Asp Arg Gly Gly Leu Gly His Pro Leu Pro Glu Leu Ala Asp Glu Leu
855 860 865

aga ege aaa etg eag eaa ege eag eea etg eee gae tee aac eee gag 2877
Arg Arg Lys Leu Gln Gln Arg Gln Pro Leu Pro Asp Ser Asn Pro Glu
870 875 880

gag tea tea gta tgaggggaac ecceacegeg teggegggaa gegtgggagg 2929 Glu Ser Ser Val 885

tgtagctcct acttttgcac aggcaccagc tacctcaggg acatggcacg ggcacctgct 2989 ctgtctggga cagatactgc ccagcacca cccggccatg aggacctgct ctgctcagca 3049 cgggcactgc cacttggtgt ggctcaccag ggcaccagcc tcgcagaagg catcttcctc 3109 ctctctgtga atcacagaca cgcgggaccc cagccgccaa aacttttcaa ggcagaagtt 3169 tcaagatgtg tgtttgtctg tatttgcaca tgtgtttgtg tgtgtgtgta tgtgtgtgtg 3229 cacgcgcgtg cgcgcttgtg gcatagcctt cctgtttctg tcaagtcttc ccttggcctg 3289 ggtcctcctg gtgagtcatt ggagctatga aggggaaggg gtcgtatcac tttgtctctc 3349 ctaccccac tgccccgagt gtcgggcagc gatgtacata tggaggtggg gtggacaggg 3409 tgctgtgccc cttcagaggg agtgcagggc ttggggtggg cctagtcctg ctcctagggc 3469 tgtgaatgtt ttcagggtgg ggggagggag atggagcctc ctgtgtgttt ggggggaagg 3529 gtgggtgggg cctcccactt ggccccgggg ttcagtggta ttttatactt gccttcttcc 3589 tgtacagggc tgggaaaggc tgtgtgaggg gagagaaggg agagggtggg cctgctgtgg 3649 acaatggcat actetettee agecetagga ggagggetee taacagtgta acttattgtg 3709 tccccgcgta tttatttgtt gtaaatattt gagtattttt atattgacaa ataaaatgga 3769 3776 gaaaatg

351

194/201

<210> 31	
<211> 3766	
<212> DNA	
<213> Homo sapiens	
<220>	
<221> CDS	
<222> (70)(2748)	
<400> 31	
getetgeeca ageegagget geggggeegg egeeggeggg aggaetgegg tgeecegegg 6	0
aggggctga gtt tgc cag ggc cca ctt gac cct gtt tcc cac ctc ccg ccc 1	11
Val Cys Gln Gly Pro Leu Asp Pro Val Ser His Leu Pro Pro	
1 5 10	
· .	
000 000	59
Pro Arg Ser Gly Gly Gly Pro Arg Gly Asp Ser Gly Ala Asp Arg	
15 20 25 30	
de la companya de la	07
688 808 808 608 608 600 808 and 508 800 800 500 500 500 500 500 500 500	07
Gly Ala Glu Leu Pro Pro Val Ser Pro Ala Glu Pro Pro Glu Pro Glu 35 40 45	
35 40 45	
ccg cgg gac acc gtc gct cct gct ctc cga atg ctg cgc acc gcg atg 2	55
Pro Arg Asp Thr Val Ala Pro Ala Leu Arg Met Leu Arg Thr Ala Met	-
50 55 60	
30 00	
ggc ctg agg agc tgg ctc gcc cca tgg ggc gcg ctg ccg cct cgg 3	03
Gly Leu Arg Ser Trp Leu Ala Ala Pro Trp Gly Ala Leu Pro Pro Arg	
65 70 75	

90

80

ect	ccg	acc	tgg	gcg	ctc	agc	ccc	cgg	atc	agc	ctg	cct	ctg	ggc	tct	399
ro	Pro	Thr	Trp	Ala	Leu	Ser	Pro	Arg	Ile	Ser	Leu	Pro	Leu	Gly	Ser	
95					100					105					110	
											•					
gaa	gag	cgg	cca	ttc	ctc	aga	ttc	gaa	gct	gaa	cac	atc	tcc	aac	tac	447
Glu	Glu	Arg	Pro	Phe	Leu	Arg	Phe	Glu	Ala	Glu	His	Ile	Ser	Asn	Tyr	
				115					120					125		
aca	gcc	ctt	ctg	ctg	agc	agg	gat	ggc	agg	acc	ctg	tac	gtg	ggt	gct	495
Thr	Ala	Leu	Leu	Leu	Ser	Arg	Asp	Gly	Arg	Thr	Leu	Tyr	Val	Gly	Ala	
			130					135					140			
cga	gag	gcc	ctc	ttt	gca	ctc	agt	agc	aac	ctc	agc	ttc	ctg	cca	ggc	543
Arg	Glu	Ala	Leu	Phe	Ala	Leu	Ser	Ser	Asn	Leu	Ser	Phe	Leu	Pro	Gly	
		145					150					155				
ggg	gag	tac	cag	gag	ctg	ctt	tgg	ggt	gca	gac	gca	gag	aag	aaa	cag	591
Gly	Glu	Tyr	Gln	Glu	Leu	Leu	Trp	Gly	Ala	Asp	Ala	Glu	Lys	Lys	Gln	
	160					165					170					
cag	tgc	agc	ttc	aag	ggc	aag	gac	cca	cag	cgc	gac	tgt	caa	aac	tac	639
Gln	Cys	Ser	Phe	Lys	Gly	Lys	Asp	Pro	Gln	Arg	Asp	Cys	Gln	Asn	Tyr	
175					180					185					190	
atc	aag	atc	ctc	ctg	ccg	ctc	agc	ggc	agt	cac	ctg	ttc	acc	tgt	ggc	687
Ile	Lys	Ile	Leu	Leu	Pro	Leu	Ser	Gly	Ser	His	Leu	Phe	Thr	Cys	Gly	
				195				•	200					205		
aca	gca	gcc	ttc	ago	ccc	atg	tgt	acc	tac	atc	aac	atg	gag	aac	ttc	735
Thr	Ala	Ala	Phe	Ser	Pro	Met	Cys	Thr	Tyr	Ile	Asn	Met	Glu	Asn	Phe	
			210	ļ				215					220			
acc	ctg	gca	agg	gao	gag	aag	ggg	aat	gtc	ctc	ctg	gaa	gat	ggc	aag	783
													Asp			
		225					230					235				

ggc			•								831
gat Asp 255	 -										879
						cgc Arg 280					927
						ttt Phe					975
	 -	Leu				gat Asp					1023
						gag Glu				att Ile	1071
						ggc Gly					1119
				Trp		ctc Leu 360					1167
			Asp			aac Asn			Val		1215

Ser Pro Gln		gac acc ctt ttc Asp Thr Leu Phe 395	
		aca gaa ggc tct Thr Glu Gly Ser 410	
	Val Gln Arg	gtc ttc agc ggc Val Phe Ser Gly 425	
		tac acc gtg acc Tyr Thr Val Thr	
o Arg Pro Gly		acc aac agt gcc Thr Asn Ser Ala 460	
		gac cgc gtg ctg Asp Arg Val Leu 475	
		gtc cga agc cgc Val Arg Ser Arg 490	
		gtg gct gta cac Val Ala Val His 505	
		ttc ctg ggc act Phe Leu Gly Thr	

			gca Ala							1695
			ttc Phe							1743
			ggg Gly							1791
			gcc Ala 580					_		1839
			gac Asp							1887
			tac Tyr							1935
			gcc Ala						tcg Ser	1983
_	_		ttt Phe							2031
			aac Asn 660							2079

tcc	aac	ctg	gcg	acc	cga	ctc	tgg	cta	cgc	aac	ggg	gcc	ccc	gtc	aat	2127
Ser	Asn	Leu	Ala	Thr 675	Arg	Leu	Trp	Leu	Arg 680	Asn	Gly	Ala	Pro	Val 685	Asn	
								ccc Pro 695								2175
								cag Gln							•	2223
								tgc Cys								2271
								ggc Gly								2319
								ggt Gly								2367
								ctg Leu 775								2415
			Leu					ttc Phe								2463
		Lys						ggg Gly								2511

aag	acc	tgc	cct	gtg	gtg	ctg	ccc	cct	gag	acc	cgc	cca	ctc	aac	ggc	2559
Lys	Thr	Cys	Pro	Val	Val	Leu	Pro	Pro	Glu	Thr	Arg	Pro	Leu	Asn	Gly	
815					820					825					830	
cta	ggg	ccc	cct	agc	acc	ccg	ctc	gạt	cac	cga	ggg	tac	cag	tcc	ctg	2607
Leu	Gly	Pro	Pro	Ser	Thr	Pro	Leu	Asp	His	Arg	Gly	Tyr	Gln	Ser	Leu	
				835					840					845		
tca	gac	agc	ccc	ccg	ggg	tcc	cga	gtc	ttc	act	gag	tca	gag	aag	agg	2655
Ser	Asp	Ser	Pro	Pro	Gly	Ser	Arg	Val	Phe	Thr	Glu	Ser	Glu	Lys	Arg	
			850				•	855					860			
cca	ctc	agc	atc	caa	gac	agc	ttc	gtg	gag	gta	tcc	cca	gtg	tgc	ccc	2703
Pro	Leu	Ser	Ile	Gln	Asp	Ser	Phe	Val	Glu	Val	Ser	Pro	Val	Cys	Pro	
		865					870					875				
cgg	ccc	cgg	gtc	cgc	ctt	ggc	tcg	gag	atc	cgt	gac	tct	gtg	gtg		2748
Arg	Pro	Arg	Val	Arg	Leu	Gly	Ser	Glu	Ile	Arg	Asp	Ser	Val	Val		
	880					885					890					
tgagagetga ettecagagg aegetgeeet ggetteaggg						gct	gtgaa	atg o	etcg	gagagg	2808					

tgagagetga ettecagagg aegetgeett ggetteaggg getgtgaatg eteggaggg 2808 gteaactgga eeteectee getetget tegtggaaca egacegtggt geeeggeett 2868 tgggageett gggeeegget ggeetgetge tetecagtea agtagegaag eteetaceae 2928 eeagacaeee aaacageegt ggeeegagg gteetggeea aatatggggg eetgeetagg 2988 ttggtggaac agtgeteett atgtaaactg ageeetttgt ttaaaaaaca atteeaaatg 3048 tgaaactaga atgagagga agagatagea tggeatgeag eacacaegge tgeteeagtt 3108 eatggeetee eaggggtget ggggatgeat eeaaagtggt tgtetgagae agagttggaa 3168 aeceteacea aetggeetet teaeetteea eattateeeg etgeeaeeg etgeeetgte 3228 teaetgeaga tteaggaeea gettggetg egtgegttet geettgeeag teageegagg 3288 atgtagttgt tgetgeege gteeeaee etgegaeee aaeteetgga eetgteeaeg 3348 eggeeeteae eaggaggae ageeggaee eageeggaget tegtggaeae gttggeaetg 3408 etgtggeeae aegagaggae ageeggaget eaggaggat ttegtgaeaa tgtaegeett 3468 teeeteagaa tteagggaag agaetgtege etgeetteet eegttgteg gtgagaaeee 3528 gtgtgeeeet teeeaeeata teeaeeteg eteeatettt gaaeteaaae aegaggaaet 3588 aaetgeaeee tggteetete eecagteeee etgeteeee etgeteetee 3648

WO 02/052005 PCT/JP01/11217

201/201

ctctaaggga tatcaacact gcccagcaca ggggccctga atttatgtgg tttttataca 3708 ttttttaata agatgcactt tatgtcattt tttaataaag tctgaagaat tactgttt 3766

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/11217

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ C12N15/12, C07K14/47							
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED							
	hy classification symbols)						
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ C12N15/12, C07K14/47							
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched							
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) SwissProt/PIR/GeneSeq, Genbank/EMBL/DDBJ/GeneSeq							
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	•						
Category* Citation of document, with indication, where a		Relevant to claim No.					
of Unidentified Human Genes. Sequences of 100 New cDNA Cl Code for Large Proteins in v	T. NAGASE et al., Prediction of the Coding Sequences of Unidentified Human Genes. XIX. The complete Sequences of 100 New cDNA Clones from Brain Which Code for Large Proteins in vitro. DNA Research, 31 December, 2000 (31.12.00), Vol.7, pages 347 to 355						
P,A WO 01/53453 A2 (Hyseq, Inc.) 26 July, 2001 (26.07.01), (Family: none)							
A WO 99/63085 A1 (Kyowa Hakko 09 December, 1999 (09.12.99) & EP 1085090 A1		1-5					
Further documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	162					
Special categories of cited documents: document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search 18 April, 2002 (18.04.02)	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family Date of mailing of the international search report 30 April, 2002 (30.04.02)						
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office Facsimile No.	Authorized officer Telephone No.						

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1998)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP01/11217

	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	ernational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
, ,,,,,	Claims Nos.:
1.	because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
	booking the form of any or many have required to a contract of the first of the fir
	Other Name
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an
	extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.:
٠	because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Rox II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
	emational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
	e extra sheet.)
	t.
1	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable
" Ш	claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment
	of any additional fee.
3. 🦳	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers
اسا	only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
ł	
Ī	•
ı	
l	
I	
4. X	
ı	restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: SEQ ID NO:1 in claims 1 to 5
l	SEQ ID NO:1 in craims 1 to 5
Remark	on Protest
	No protest accompanied the payment of additional search fees.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/11217

Continuation of Box No.II of continuation of first sheet(1)

DNAs containing base sequences relating to SEQ ID NOS:1 to 31 as set forth in claim 1 have no chemical structure in common but merely DNAs originating in human adult whole brain, human tonsil, human adult hippocampus and human fetal whole brain are acquired. It cannot be recognized too that there is any common matter in the functions of these DNAs.

Such being the case, the DNAs as set forth in claim 1 are considered not as relating to a group of inventions so linked as to form a single general inventive concept but as being a group of 31 inventions relating to 31 different proteins.

Form PCT/ISA/210 (extra sheet) (July 1998)

A. 発明の属 Int.Cl	する分野の分類(国際特許分類(IPC)) ⁷ C12N15/12, C07K14/47					
B. 調査を行	fった分野					
開査を行った最	小限資料 (国際特許分類 (IPC)) 7 C12N15/12, C07K14/47					
Int. Cl	O12N10/12, O01M14/41					
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの						
	•					
		•	\			
	•	•				
国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) SwissProt/PIR/GeneSeq, Genbank/EMBL/DDBJ/GeneSeq						
C. 関連する	ると認められる文献		mask 1			
引用文献の		まい スの即体ナス体子の本一	関連する 請求の範囲の番号			
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると					
PΧ	T. NAGASE et al., Prediction of the	Coding Sequences of Unide-	1-5			
1	ntified Human Genes. XIX. The comple	ete Sequences of 100 New				
	cDNA Clones from Brain Which Code for Large Proteins					
i	in vitro. DNA RESEARCH December 3	1, 2000, Vol. 7, p. 347-355				
PA	WO 01/53453 A2 (HYSEQ, INC.) 2001.	07.26 ファミリーなし	1-5			
	 WO 99/63085 A1 (協和醗酵工業株式会	노차 1999 12 09 &	1-5			
A		TIL) 1999. 12. 09 OC				
	EP 1085090 A1					
	·					
「「「「類の韓	きにも文献が列挙されている。	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	紙を参照。			
- CANADORT	こにの文庫によっている。					
* 引用文献	のカテゴリー	の日の後に公表された文献	・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・			
「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であ 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であ 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又に						
「下」国際出願日前の出願すたけ鉄路であるが、国際出願日 の理解のために引用するもの						
以後に	公表されたもの	「X」特に関連のある文献であって、	当該文献のみで発明			
「L」優先権	主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行	の新規性又は進歩性がないと考	えられるもの			
日若し	くは他の特別な理由を確立するために引用する	「Y」特に関連のある文献であって、	3 政人断と他の1 以 自明である組合せに			
文献 (理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 上の文献との、当業者にとって自明である組合 よって進歩性がないと考えられるもの						
「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献						
(1) 国家山殿日前 (、から後) 所属り上がった。						
国際調査を完	了した日 18.04.02	国際調査報告の発送日 30.04	.02			
	10.04.02					
国際調査機関	の名称及びあて先	特許庁審査官(権限のある職員)	4N 9637			
日本	国特許庁(ISA/JP)	本間(夏子)	V			
<u></u>	郵便番号100-8915	電話番号 03-3581-1101	内線 3488			
東京	都千代田区段が関三丁目 4番 3 号		. 1 3/0/2 0 2 0 0			

国際調査報告

第 I 欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第 1 ページの 2 の続き) 法第 8 条第 3 項 (PCT 1 7 条 (2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作
法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国际調査報告は次の連由により請求の配面の。 即に フザビド 成しなかった。
1. □ 請求の範囲は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
2. 請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
•
3. □ 請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第11欄 発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
請求の範囲1に記載された配列番号1-31に係る塩基配列を含むDNAは共通の化学構造を有するものでなく、ヒト成人全脳、ヒト扁桃、ヒト成人海馬、ヒト胎児全脳に由来する DNAを取得しているにすぎなく、その予測されている機能についてもなんら共通性がある
とは認められない。 よって、請求の範囲1に記載されたDNAに関する発明は単一の一般的概念を形成するように連関している一群の発明であるとはいえず、異なった31個のタンパク質に関する31 個の発明からなる群であると認められる。
1. □ 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求
の範囲について作成した。
2. ៀ 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3. 出願人が必要な追加閥査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4. 区 出願人が必要な追加調査手教料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
請求項1-5における配列番号1について
追加調査手数料の異議の申立てに関する注意
□ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。 □ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。
□ MANANTEL MALL CALCERDANA SAMPLE CA. 200 > 100